(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-179407

(43)公開日 平成7年(1995)7月18日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 7 C 229/42	識別記号	庁 内整理番号 7537-4H	ΡI					技術表示箇所
A 6 1 K 31/135	ACB	9454-4C						
31/155		9454-4C						
31/165		9454-4C						
31/215		9454-4C						
		審査請求	未請求	蘭求功	頁の数 5	OL	(全 38 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特膜平 6-278180		(71)	出願人	000137	764		
					株式会	社ミド	リ十字	
(22)出顧日	平成6年(1994)11月11日				大阪府	大阪市	中央区今橋1	丁目3番3号
			(72)	発明者	足森	厚之		
(31)優先権主張番号	特顧平5-282938				大阪府	枚方市	招提大谷2丁	目25番1号 株
(32)優先日	平5 (1993)11月12	∃			式会社	ミドリ	十字中央研究	所内
(33)優先權主張国	日本(JP)		(72)	発明者	吉田	知弘		
					大阪府	 枚 方市	招提大谷2丁	目25番1号 株
					式会社	ミドリ	十字中央研究	所内
			(72)	発明者	小野	晋市郎		
					大阪舟	校方市	招提大谷2丁	目25番1号 株
					式会社	ミドリ	十字中央研究	所内
			(74)	代理人	弁理士	高島	_	
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規縮合環系化合物またはその塩、およびその医薬用途

(57)【要約】

【化1】

【構成】 一般式(I):

(式中、各記号は明細書中に記載のとおりである)で表される新規縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩、その医薬組成物、およびその医薬用途。

【効果】 本発明の化合物 (I) およびその薬理学的に 許容されうる塩は、ヒトを含む哺乳動物に対し優れたG PIIb/IIIa拮抗作用を有し、経口投与が可能で、血中寿命が長く、かつ毒性が低く、副作用も少ない。したがって、血栓性疾患等の予防・治療に非常に有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I):

〔式中、Aは式(1):

【化2】

(式中、Eは水素、またはアミジノ、グアニジノあるいはアミノに対する保護基を示す)で表される基、式(2):

【化3】

$$-(N) = \begin{pmatrix} R^{8} \\ \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^{3} \\ \end{pmatrix}$$

(式中、Dは式(i):

 $-(Q)_{8}-(CH_{2})_{h}-COOR^{5}$ (i) (式中、Qは-O-または $-NR^{6}$ - (式中、 R^{6} は水素、低級アルキルまたはアルアルキルを示す)を、 R^{5} は水素、低級アルキル、シクロアルキルまたはアルアルキルを、gは0または1を、hは0、1、2または3を示す)で表される基を、 R^{3} は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを、mは0または1を、nは1または2を示し、 R^{6} は前配と同義)で表される基、式 (5):

$$-\begin{pmatrix} R^6 \\ -(N) \\ m \end{pmatrix} R^3$$

$$(D)_n$$

(式中、 R^4 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、D、 R^3 、 R^6 、m、nは前

$$-N$$
 N
 $-(CH_2)_1$
 $-COOR$

(式中、Eは前記と同義)で表される基、または式(3):

 $E-NH-(CH_2)_{e}-$ (3)

(式中、Eは前記と同義、eは0、1、2または3を示す)で表される基を示し、Bは式(4):

【化4】

【化5】

$$-N \longrightarrow \mathbb{R}^3$$
 (5)

(式中、D、R³ およびnは前記と同義)で表される基、式(6):【化6】

(6)

記と同義) で表される基、または式 (7) : 【化7】

(7)

級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、a およびcは同一または異なっていてもよく、それぞれ0または1を示し、bおよびdは同一または異なっていてもよく、それぞれ0、1、2または3を示す〕で表される縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容されうる塩。

【請求項2】 一般式(I)において、少なくともAおよびBのいずれか一方が下記の条件を満足する請求項1 記載の縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容され うる塩。

①Aが式(1)または式(2)である。

②Bが式(4)または式(6)である。

【請求項3】 一般式(I)において、aが1でかつ b、cおよびdが0、またはcが1でかつa、bおよび dが0であり、Aが式(1)であり、Bが式(4)また は式(6)であり、式(4)および式(6)におけるD に関してg+h=2でありかつmが0である請求項2記載の縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容される 塩。

【請求項4】 請求項1、2または3記載の縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩を含む医薬組成物。

【請求項5】 糖蛋白GPIIb/IIIa拮抗剤である請求項4記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩、その医薬組成物、およびその医薬用途に関するものである。より詳しくは、血栓性疾患の予防・治療等、手術時や体外循環時等における血栓形成の予防・治療等に有用である新規な縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩、その医薬組成物、およびその医薬用途に関するものである。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】血小板膜糖蛋白GPIIb/IIIaは、細胞間および細胞基質間の接着に関与するレセプター群の一種であるインテグリンファミリーに属し、血小板表面においてCa⁺⁺存在下にヘテロダイマーを形成しており、α_{IIb}β₃とも呼ばれる。血小板が血管損傷部位に粘着することによって、さらにはアデノシン5'ーニリン酸(ADP)やトロンビン等によって刺激を受けたとき、このGPIIb/IIIaは立体構造上変化をきたし、フィブリノーゲンやフォンビルブランド因子等のRGD(アルギニンーグリシンーアスパラギン酸)配列を含むリガンドと結合するようになり(非刺激状態ではGPIIb/IIIa

はこれらリガンドとは結合しない)、これらを介して刺激伝達の最終段階である血小板凝集が惹起される。それゆえ、このGPIIb/IIIaへのこれらリガンドの結合を抑制する薬剤(GPIIb/IIIa拮抗剤)は優れた抗血小板剤になりうる。

【0003】この観点からすでに、 [$\{4-[(p-r)] \in SUINN-VFN(VU) \in SUINN-VFN(VU) \in VU) = VUN \in VUN$

【0004】また、抗トロンビン剤である6-アミジノー2-ナフチルーpーグアニジノベンゾエートジメタンスルホネート(メシル酸ナファモスタット)は弱いながらもGPIIb/IIIa拮抗作用を示すことが知られている〔程原佳子ら、血液と脈管、第20巻、第3号、213~219(1989)を参照〕。

【0005】しかし、これらはいずれも効力、効力持続性、副作用、経口投与の困難性等の点から、必ずしも満足のいくものとは言えない状況である。

【0006】したがって、本発明の目的は、より優れた GPIIb/IIIa拮抗作用を有する新規な化合物、 その医薬組成物、およびGPIIb/IIIa拮抗剤を 提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成するために種々研究を重ねてきたところ、特定の構造をもつ縮合環系化合物が優れたGPIIb/III a拮抗作用を有し、かつ毒性も低いことを見出して、本発明を完成するに至った。

【0008】即ち、本発明は、 一般式(I): 【0009】 【化8】

【0010】〔式中、Aは式(1):

[0011]

【化9】

【0012】(式中、Eは水素、またはアミジノ、グア

ニジノあるいはアミノに対する保護基を示す)で表される基、式(2):

【0013】 【化10】

$$\begin{array}{c} NH \\ II \\ E-HN-C-NH- \end{array} \tag{2}$$

$$-(N) \longrightarrow R^3$$

【0016】(式中、Dは式(i): -(Q)_g-(CH₂)_h-COOR⁵ (i)

(式中、Qは-O-または $-NR^6$ - (式中、 R^6 は水素、低級アルキルまたはアルアルキルを示す)を、 R^5 は水素、低級アルキル、シクロアルキルまたはアルアルキルを、gは0または1を、hは0、1、2または3を示す)で表される基を、 R^3 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを、mは0または1を、nは1または2を示し、 R^6 は前記と同義)で表される基、式(5):

【0020】(式中、 R^4 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、D、 R^3 、 R^6 、m、nは前記と同義)で表される基、または式

$$-N \underbrace{N - (CH_z)_1 - COOR^5}_{R^3}$$

【0022】(式中、fは1、2または3を示し、R³ およびR⁵ は前記と同義)で表される基を示し、Gは炭素(=CHー)または窒素(=Nー)を示し、Lおよび Mは同一または異なっていてもよく、それぞれーOーまたは-NR⁶ - (式中、R⁶ は前記と同義)を示し、R¹ およびR² は同一または異なっていてもよく、それぞれ水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、a およびc は同一または異なっていてもよく、それぞれ0または1を示し、b およびd は同一または異なっていてもよく、それぞれ0、1、2または3を示す〕で表される縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容されうる塩を含む医薬

【0014】 (式中、Eは前記と同義) で表される基、 または式(3):

 $E-NH-(CH_2)_{e}-$ (3)

(式中、Eは前記と同義、eは0、1、2または3を示す)で表される基を示し、Bは式(4):

【0015】 【化11】

(4)

【0017】 【化12】

$$-N \bigcap_{(D)_n} \mathbb{R}^3$$
 (5)

【0018】 (式中、D、R³ およびnは前記と同義) で表される基、式(6) :

【0019】 【化13】

(6)

(7): 【0021】 【化14】

(7)

組成物、およびその医薬用途、特に糖蛋白GPIIb/ IIIa拮抗剤に関する。

【0023】本明細書中で使用されている記号について以下に説明する。 $R^1 \sim R^6$ における低級アルキルとは、炭素数 $1 \sim 6$ の直鎖状または分岐鎖状のアルキルを意味する。具体的には、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、t-ブチル、n-ペンチル、n-ペンチル、10 ピル、11 クーペンチル、11 クーペンチル、12 クートリメチルプロピル、14 に対すが挙げられる。好ましくはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、17 アーブチル等である。11 12 におけるハロゲンとは、フッ素、塩素、臭素、よう素を意味する。

 $\begin{bmatrix} 0 & 0 & 2 & 4 \end{bmatrix} R^1 \sim R^4$ におけるアシルとしては、炭素

数1~6の低級アルカノイル、アル低級アルカノイル、 芳香族アシル、複素環アシルが挙げられる。具体的に は、低級アルカノイルとして、ホルミル、アセチル、プ ロピオニル、ブチリル、バレリル、ヘキサノイル等が、 アル低級アルカノイルとして、フェニルアセチル、フェ ニルプロピオニル、フェニルブチリル等が、芳香族アシ ルとして、ベンゾイル、トルオイル、キシロイル、サリ チロイル、シナモイル、ナフトイル等が、複素環アシル として、フロイル、ニコチノイル、イソニコチノイル、 テノイル等が挙げられる。好ましくはアセチル、プロピ オニル、ブチリル、フェニルアセチル、3 - フェニルプ ロピオニル、ベンゾイル、p - トルオイル等である。

【0025】 $R^1 \sim R^4$ におけるアルコキシとしては、 炭素数 $1 \sim 6$ の低級アルコキシが挙げられる。直鎖状ま たは分岐鎖状のいずれであってもよく、具体的には、メ トキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソプトキシ、t-ブトキシ、ペンチルオキ シ、ヘキシルオキシ等が挙げられる。好ましくはメトキ シ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ等である。

【0026】R⁵ におけるシクロアルキルとしては、好ましくは炭素数3~8であり、具体的には、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチル等が挙げられる。

【0027】R⁵、R⁶におけるアルアルキルとしては、ベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルプチル、ベンズヒドリル、トリチル等が挙げられる。またこのアルアルキルは炭素数1~6のアルキル(前述と同様)、ハロゲン(前述と同様)、ニトロ、シアノ、アルコキシ(前述と同様)等で置換されていてもよい。

【0028】Eにおけるアミジノ、グアニジノ、アミノ に対する保護基としては、置換基を有していてもよいア ルアルキル(例えば、ベンジル、pークロロベンジル、 p-フルオロベンジル、m-トリフルオロメチルベンジ ル、フェネチル、1-フェニルエチル、ベンズヒドリ ル、トリチル等)、アルカノイル(例えば、ホルミル、 アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリル、ヘキサ ノイル、ピバロイル、オクタノイル等)、ハロアルカノ イル(例えば、クロロアセチル、トリフルオロアセチル 等)、アルケニルオキシカルボニル(例えば、アリルオ キシカルボニル等)、アルコキシカルボニル (例えば、 メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tープトキ シカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル等)、アシル オキシアルコキシカルボニル(例えば、アセトキシメチ ルオキシカルボニル、(1-アセトキシエチル) オキシ カルボニル、プロピオニルオキシメチルオキシカルボニ ル、ピパロイルオキシメチルオキシカルボニル、ブチリ ルオキシメチルオキシカルボニル、イソプチリルオキシ メチルオキシカルボニル等)、ハロアルコキシカルボニ ル(例えば、クロロメトキシカルボニル、トリクロロエ

トキシカルボニル等)、置換基を有していてもよいアロ イル(例えば、ベンゾイル、トルオイル、キシロイル、 ナフトイル、フタロイル等)、置換基を有していてもよ いフェニルアルカノイル(例えば、フェニルアセチル、 3-フェニルプロピオニル、3-(p-メトキシフェニ ル) プロピオニル、3- (p-クロロフェニル) プロピ オニル等)、置換基を有していてもよいヘテロアリール カルボニル(例えば、ニコチノイル、イソニコチノイ ル、6-クロロニコチノイル、フロイル、テノイル 等)、ヘテロアリールアルカノイル (例えば、チエニル アセチル、イミダゾリルアセチル、フリルアセチル、ト リアゾリルアセチル、チアジアゾリルプロピオニル 等)、置換基を有していてもよいアリールオキシカルボ ニル(例えば、フェノキシカルボニル、ナフチルオキシ カルボニル等)、置換基を有していてもよいフェノキシ アルカノイル(例えば、フェノキシアセチル、フェノキ シプロピオニル等)、置換基を有していてもよいアリー ルグリオキシロイル(例えば、フェニルグリオキシロイ ル、ナフチルグリオキシロイル等)、置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル(例えば、ベンジル オキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル、p-ニトロベンジルオキシカルボニル、pーメトキシベンジ ルオキシカルボニル等)、アルキルスルホニル(例え ば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルス ルホニル、ブチルスルホニル、ペンチルスルホニル 等)、置換基を有していてもよいアルアルキルスルホニ ル(例えば、ベンジルスルホニル、pークロロベンジル スルホニル、フェネチルスルホニル、ベンズヒドリルス ルホニル等)、置換基を有していてもよいアリールスル ホニル (例えば、フェニルスルホニル、p-クロロフェ ニルスルホニル、トリルスルホニル、キシリルスルホニ ル、ナフチルスルホニル等)等を挙げることができる。 【0029】好ましくは、フェニルアルコキシカルボニ ル、アルコキシカルボニル、アシルオキシアルコキシカ ルボニル、アルカノイル、フェニルアルカノイル、ハロ アルカノイル、アルアルキル、アルキルスルホニル、ア ルアルキルスルホニル、アリールスルホニル等であり、 さらに好ましくは、ベンジルオキシカルボニル、tーブ トキシカルボニル、アセトキシメチルオキシカルボニ ル、ピバロイルオキシメチルオキシカルボニル、nーバ レリル、n-ヘキサノイル、3-フェニルプロピオニ ル、トリフルオロアセチル、ベンジル、フェネチル、ト リチル、nープチルスルホニル、nーヘキシルスルホニ ル、ベンジルスルホニル、フェニルスルホニル、p-ト ルエンスルホニル等を挙げることができる。

【0030】また、置換基を有していてもよいアルアルキル、アロイル、フェニルアルカノイル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、フェノキシアルカノイル、アリールグリオキシロイル、フェニルアルコキシカルボニル、アルアルキルスルホニル、アリー

ルスルホニルにおける置換基としては、ニトロ、トリフルオロメチル、炭素数1~6のアルキル(前述と同様)、フェニル、アルコキシ(前述と同様)、ハロゲン(前述と同様)、炭素数1~6のアルカノイル(前述と同様)等が挙げられる。

【0031】化合物(I)の薬理学的に許容されうる塩としては、無機酸付加塩(例えば、塩酸、臭化水素酸、よう化水素酸、硫酸、リン酸等との塩)、アミノ酸との塩(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等との塩)、有機酸付加塩(例えば、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、しゅう酸、クエン酸、マロン酸、フマル酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、酒石酸、コハク酸、マンデル酸、リンゴ酸、グルコン酸、グリコール酸、乳酸等との塩)等が挙げられる。

【0032】また、化合物(I)が遊離カルボキシル基を有する場合の薬理学的に許容されうる塩としては、アルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウム等との塩)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム等との塩)、有機塩基との塩(例えば、メチルアミン、トリメチルアミン、エチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、ジシクロへキシルアミン、ピ

リジン、ピコリン、エチレンジアミン等との塩)、アン モニウム塩等が挙げられる。

【0033】さらに、化合物(I)またはその塩にシス、トランス体が存在するとき、および不斉炭素に基づく光学異性体が存在するときは、これらも本発明の範囲内である。

【0034】本発明化合物のうち、一般式 (I) において、Aが式 (1) または式 (2) で表され、Bが式 (4) または式 (6) で表される化合物が好ましい。さらに好ましい化合物としては、一般式 (I) において、a=1 かつb=c=d=0 であるか、c=1 かつa=b=d=0であり、Aが式 (1) 、Bが式 (4) (このときm=0)または式 (6) (このときm=0)で表され、かつ式 (i) で表されるDにおいてg+h=2 である化合物が挙げられる。

【0035】化合物(I) またはその塩は、種々の方法で合成することができる。例えば、以下の方法が挙げられる。

【0036】<u>合成法1</u> 【0037】 【化15】

$$\begin{array}{c}
A \\
CH_2
\end{array} = CO - (M)_c - (CH_2)_d - B$$

【0038】 (式中、A'は前記A、ハロゲン、シアノまたは保護されてもよいアミノを示し、A、R¹、R²、B、G、L、a、b、c、d、Mは前記と同義)本合成法1は、式(I)において($b \neq 0$ またはa = b

=0、c=1、 $d\neq 0$) の化合物、 $[b\neq 0$ またはa=b=0、c=1、d=0、Bが式:

[0039]

【化16】

【0040】(式中、mは0、 R^3 、Dおよvnは前記と同義)、

$$-(N) = R^{3}$$

$$(D)_{n}$$

(4)

【0042】 (式中、mは0、 R^3 、 R^4 、Dおよびnは前記と同義) で表される基〕の化合物、($b \neq 0$ またはa = b = 0、c = d = 0、Bが式:

$$-(N) \xrightarrow{m} R^3$$

(4)

【0044】(式中、mは1、 R^3 、 R^6 、Dおよびnは前記と同義)

【0046】 (式中、各記号は前記と同義)

[0045]

【0047】 【化20】

【化19】

$$-N \longrightarrow \mathbb{R}^3$$
(5)

(D)_n

【0049】 【化21】

【0048】(式中、mは1、 R^3 、 R^4 、 R^6 、Dおよびnは前記と同義)、または

$$-N \underbrace{N - (CH_2)_t - COOR^t}_{R^3}$$

(7)

(6)

【0050】 (式中、各記号は前記と同義) で表される 基〕の化合物を合成するのに有利である。

【0051】すなわち、化合物(I)は式(II)で表されるカルボン酸(U)」ともいう)またはこのカルボン酸(II)の反応性誘導体と、

式(III)で表される化合物(以下「化合物(III)」ともいう)とを縮合反応させることにより、直接的にまたはその前駆体を経由して合成することができる。カルボン酸(II)またはこのカルボン酸(II)の反応性誘導体と、化合物(III)の仕込み量は、通

常等モルでよいが、必要に応じていずれかを他方の1. 1~3倍用いる。

【0052】カルボン酸(II)をそのまま用いるとき は、2-クロロー4、6-ジメトキシー1、3、5-ト リアジン、oーベンゾトリアゾールー1ーイルーN, N, N', N'-テトラメチルウロニウムヘキサフルオ ロホスフェート、ベンゾトリアゾール-1-イルーオキ シートリス (ピロリジノ) ホスホニウムヘキサフルオロ ホスフェート、ベンゾトリアゾール-1-イルーオキシ ートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウムヘキサフルオ ロホスフェート、プロモートリス (ピロリジノ) ホスホ ニウムヘキサフルオロホスフェート、N. N-ジシクロ ヘキシルカルボジイミド、N、N-ジイソプロピルカル ボジイミド、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3 -エチルカルボジイミドメチオジド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸 塩、N-シクロヘキシル-N'-(2-モルホリノエチ ル) カルボジイミド・メト-p-トルエンスルホン酸塩 等の縮合剤の存在下で反応を行う。

【0053】カルボン酸(II)は、常法により、酸無水物、活性エステル、酸ハライド等の反応性誘導体に変換したものを用いてもよい。酸無水物としては、例えば、ピバル酸との無水物、炭酸イソブチルエステルとの無水物等が用いられる。活性エステルとしては、例えば、pーニトロフェニルエステル、2,4,5ートリクロロフェニルエステル、Nーヒドロキシスクシンイミドエステル、Nーヒドロキシフタルイミドエステル、Nーヒドロキシー5ーノルボルネンー2,3ージカルボキシイミドエステル等が用いられる。酸ハライドとしては、例えば、カルボン酸クロリド、カルボン酸プロミド等が用いられる。

【0054】化合物(III)は、その中のBで表される基には遊離のカルボキシル基またはそのエステル基を含むが、縮合剤を用いてカルボン酸(II)と反応させるときは、エステル基であることが望ましい。

【0055】反応溶媒としては、いずれの場合においても、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルホスホリックトリアミド、ピリジン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化メチレン、ジメトキシエタン、ベンゼン、酢酸エチル、スルホラン等、またはこれらの混合溶媒が用いられる。好ましい溶媒としては、N, Nージメチルホルムアミド、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、アセトニトリルが

挙げられる。

【0056】通常、反応温度は約0~100℃であり、 反応時間は数時間~3日間である。

【0057】なお、上記反応において、縮合剤またはカルボン酸(II)の活性エステルを用いるときは、Nーメチルモルホリン、1ーヒドロキシベングトリアゾール、4ージメチルアミノピリジン等の反応助剤を用いることができる。カルボン酸(II)の酸無水物を用いるときは、4ージメチルアミノピリジン、1ーヒドロキシベングトリアゾール等の反応助剤を用いることができる。カルボン酸(II)の酸ハライドを用いるときは、ハロゲン化水素捕捉剤として、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、炭酸水素ナトリウム等の存在下で行なうのが好ましい。

【0058】カルボン酸(II)またはその反応性誘導体中のA'であるハロゲン、シアノ、保護されていてもよいアミノは、合成法1の適当な段階で、式(I)のAであるアミジノ、グアニジノ、保護されたアミジノ、保護されたグアニジノに変換される。上記アミノ、アミジノ、グアニジノの保護基は前述のとおりである。また、アミジノ、グアニジノ、アミノの保護基は、必要に応じて脱離させることができる。脱離方法としては、水素添加、酸分解、塩基分解または加水分解が挙げられる。これらは常法の条件で行えばよい。

【0059】以下に、カルボン酸(II)またはその反応性誘導体と化合物(III)との反応後の生成物の段階、あるいは反応前のカルボン酸(II)の段階での、上記A'からAへの変換方法を記す。なお、後者の場合は、カルボン酸(II)のままでも変換できる他、当該カルボキシル基を保護するためにその低級アルキルエステル体としたのちでも変換できる。変換されたアミジノまたはグアニジノは必要に応じて保護したのちに、また、カルボキシル基を保護するためにその低級アルキルエステル体とした場合にはカルボン酸(II)に変換したのちに、化合物(III)との反応に供することができる。なお、カルボン酸(II)は必要に応じてその反応性誘導体に変換したのちに、化合物(III)との反応に供してもよいことは前述の通りである。

【0060】方法a

これは、A'のハロゲン、アミノ、シアノをAのアミジノに変換する方法である。

[0061]

【化22】

【0062】 〔式中、Xはハロゲン (前述と同様) また はアミノを示し、Yは式 (i i):

 $-(L)_{a} - (CH_{2})_{b} - CO - (M)_{c} - (CH_{2})_{d} - B$ (i i)

(式中、各記号は前記と同義)で表される基、または式 (i i i):

 $-(L)_{a} - (CH_{2})_{b} - COOR^{7}$ (i i i)

(式中、L、a、bは前記と同義であり、 R^7 は水素または低級アルキル(前述と同様))で表される基を示し、G、 R^1 および R^2 は前記と同義。〕

【0063】まず、シアノ化について説明する。上記の式でXがハロゲンの場合、金属シアン化合物を用いる置換反応でニトリル体を得る。金属シアン化合物として、シアン化第一銅、シアン化カリウム、シアン化ナトリウム等を用いる。反応溶媒は、1、3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチルー2ーピロリドン等を用いる。反応温度は室温~約250℃で、反応時間は数時間~3日間であり、好ましくは約80~230℃で、数時間~1日間である。

【0064】Xがアミノの場合、シアノへの変換はSand meyer 反応で行う。原料のアミン体の塩酸、硫酸等の塩 を亜硝酸ナトリウムでジアゾ化してジアゾニウム塩と し、これに金属シアン化合物を加えニトリル体を得る。 金属シアン化合物として、シアン化第一銅、シアン化カ リウム、シアン化ナトリウム等が好ましく用いられる が、シアン化カリウムとシアン化ニッケル、硫酸ニッケ ル、塩化ニッケル等との錯体も用いることができる。反 応溶媒は水が好ましいが、必要に応じてテトラヒドロフ ラン、ジオキサン、エタノール等を水と一緒に用いても よい。シアン化水素の発生を防ぐために、金属シアン化 合物を加えるまえに、炭酸ナトリウムで中和したり、金 属シアン化合物の炭酸ナトリウム緩衝液を用いる。反応 温度は室温以下、好ましくは氷冷下であり、反応時間は 約0.5~5時間である。最終的には約40~60℃で 約0.5~1時間加熱して、反応を終了させる。

【0065】次に、アミジノ化について説明する。これはイミダート体またはチオカルバモイル体を経る公知の方法に準じて行なうことができる (Organic Functional Group Preparations, III, Academic, Chaper 6、またはLeo Alig et. al., Journal of Medicinal Chemistry 1992, Vol.35(No.23), 4393-4407 を参照)。

【0066】イミダート体を経る方法では、ニトリル体に、塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水素の存在下、 当量~大過剰のメタノール、エタノール、プロパノー ル、ブタノール等のアルコールを反応させることによ

り、イミダート体を得る。必要に応じてジエチルエーテ ル等の脂肪族エーテル、クロロホルム、塩化メチレン等 のハロゲン化炭化水素、ベンゼン等の非プロトン性溶媒 を用いてもよい。反応温度は約-10~+30℃で、反 応時間は数時間~2日間である。好ましくは氷冷下~室 温で、約8~15時間である。次に得られたイミダート 体にアンモニアを反応させることにより、アミジン体を 得る。溶媒として、メタノール、エタノール、プロパノ ール等のアルコール、ジエチルエーテル等の脂肪族エー テル、クロロホルム、塩化メチレン等のハロゲン化炭化 水素、ベンゼン等の非プロトン性溶媒、N、Nージメチ ルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等を用いる。こ のアンモニアとの反応に塩化アンモニウムを共存させる のが好ましい。反応温度は約-10~+100℃で、反 応時間は数時間~20時間である。好ましくはメタノー ル、エタノールまたはプロパノール溶媒中、約50~8 0℃、数時間の反応で行う。

【0067】チオカルバモイル体を経る方法では、ニト リル体に、ピリジン、トリエチルアミン、N, Nージメ チルホルムアミド等の溶媒、またはこれらの混合溶媒 中、硫化水素を反応させ、チオカルパモイル体を得る。 反応温度は氷冷下~室温、反応時間は約5時間~1日 間、好ましくは室温で約10~20時間である。次に、 得られたチオカルパモイル体に、アセトン、ジオキサ ン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、よう化メチル、臭 化エチル等のアルキルハライドを反応させる。反応温度 は約50~100℃、反応時間は約0.5~10時間で ある。ここで得られた中間体を単離して、もしくは単離 せずに、アンモニア、または酢酸アンモニウム、塩化ア ンモニウム等のアンモニア誘導体を反応させてアミジン 体を得る。溶媒として、メタノール、エタノール、プロ パノール等のアルコール、N, N-ジメチルホルムアミ ド等を用いる。好ましくはメタノールまたはエタノール 溶媒中、酢酸アンモニウムとの反応で行う。反応温度は 約50~100℃、反応時間は数時間~10時間であ る。

【0068】方法b

これは、A'の保護されていてもよいアミノをAのグア

[0069]

【0070】 〔式中、E' はアミノの保護基(前述と同様)を示し、G、Y、 R^1 および R^2 は前記と同義。〕 【0071】まず、アミノ保護基の脱保護は、前述の如く常法により行うことができる。

【0072】次のグアニジノへの変換は、シアナミド、ホルムアミジンスルフィン酸あるいはアミノイミノメタンスルホン酸等を用いて、公知の方法に準じて行うことができる (T. Nakayama et al., Chem. Pharm. Bull. Vol. 41(1), 117-125 (1993)、またはA. E. Miller et. a 1., Synthesis 1986, 777-779 を参照)。例えば、原料のアミン体の塩酸、硫酸等の塩にシアナミドを反応させ

てグアニジノ体を得る場合、溶媒として、メタノール、エタノール等のアルコールを用いる。反応温度は約60~80℃、反応時間は数時間~1日間である。

【0073】上記製造方法において、アミノ基の保護および脱保護、カルボン酸のエステル化およびエステルの加水分解は、必要に応じて常法により行うことができる。

【0074】合成法2

[0075]

【化24】

$$\begin{array}{c}
A \\
CO - (CH_2)_4 - B
\end{array}$$
(ia)

【0076】 (式中、A、A'、B、^RG、L、^GR¹、R²、dは前記と同義)

本合成法 2 は、式(I) において(a=1、b=c=0、 $d\neq 0$)の化合物(Ic)を合成するのに有利であ

る。また特に式(Ic)において [d=0のとき、Bが 君・

[0077]

【化25】

【0078】(式中、mは0、 R^3 、 R^6 、D、mおよびnは前記と同義)、または

【0079】 【化26】

$$-(N) \xrightarrow{m} R^3$$

(6)

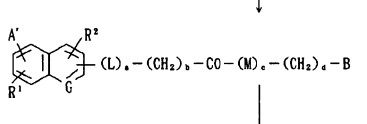
【0080】 (式中、m=0、R³ 、R⁴ 、R⁶ 、D、mおよびnは前配と同義)

で表される基〕の化合物を合成するのに有利である。合成は式(IV)で表される化合物と式(V)で表される カルボン酸またはその反応性誘導体とを反応させる。上 記の反応における仕込み量、反応溶媒、反応温度、反応 時間等の反応条件は合成法1に準じる。また、A'から Aへの変換等も合成法1に準じる。

【0081】合成法3

[0082]

【化27】



【0083】(式中、Xはハロゲンを示し、A、A、B、G、L、 R^1 、 R^2 、a 、b 、c および d は前記と同義)

[d≠0、Bが式:

[0085]

【化28】

【0084】本合成法(3)は、式(I)において、

$$-(N) \longrightarrow R^3$$

【0086】 (式中、mは1、 R^3 、 R^6 、Dおよびnは前記と同義)

[0087]

【化29】

$$-N \longrightarrow_{(D)_n} \mathbb{R}^3$$
 (5)

$$-(N) = R^{4}$$

【0090】 (式中、mは1、 R^3 、 R^4 、 R^6 、Dおよびnは前記と同義)、または

$$-N = N - (CH_2)_1 - COOR^4$$

【0092】(式中、各記号は前記と同義)で表される基〕の化合物を合成するのに有利である。合成は式(VI)で表されるハロゲン化合物と式(VII)で表される化合物とを反応させる。両者の仕込み量は、通常等モルでよいが、必要に応じていずれかを他方の1.1~3倍用いる。

【0093】反応溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、ピリジン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ベンゼン、酢酸エチル、ジメトキシエタン等を用

【0088】(式中、各記号は前記と同義)

[0089]

【化30】

【0091】 【化31】

い、また、ハロゲン化水素の補足剤として、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、炭酸水素ナトリウム等を存在させるのが好ましい。反応温度は0~150℃、好ましくは常温~100℃で行なわれる。また反応時間は数時間~3日間、好ましくは一日以内で行なわれる。また、A'からAへの変換等は合成法1に準じる。

【0094】合成法4

[0095]

【化32】

A'

R²

L-H

$$+ X-(CH_2)_b-CO-(M)_c-(CH_2)_d-B$$

(VIII)

A'

 R^2
 $L-(CH_2)_b-CO-(M)_c-(CH_2)_d-B$
 R^1
 R^2
 $L-(CH_2)_b-CO-(M)_c-(CH_2)_d-B$

(Ib)

【0096】(式中、Xは人口ゲンを示し、残りの各記 号は前記と同義)

本合成法(4)は、式(I)において(a ≠ 0、b ≠ 0) の化合物を合成するのに有利である。

【0097】合成は、式(VIII)で表されるハロゲ ン化合物と式(IV)で表される化合物とを反応させ る。上記の反応における仕込み量、反応溶媒、反応温 度、反応時間等の反応条件は合成法3に準じる。また、 A'からAへの変換等は合成法1に準じる。

【0098】一般式(I)のLまたはMが $-NR^6$ ーを 表すとき、R⁶ が表す低級アルキルまたはアルアルキル の窒素への導入は、原料の化合物(III)または化合 物(IV)の段階で、またこれらを縮合させた生成物の 段階で、これらは常法に従い行うことができる。たとえ ば縮合生成物中の一CONH-、-NHCO-を-CO NR⁶ -、-NR⁶ CO-に変換するときは、水素化ナ トリウムまたは水素化カリウムなどの塩基の存在下に、 ハロゲン化低級アルキルまたはハロゲン化アルアルキル を反応させることで行える。

【0099】上記合成法1~4で合成される具体的な化 合物を以下に示すが、これらに限定されるものではな V١,

【0100】合成法1で合成される化合物としては、以 下のものが挙げられる。

化合物(1) 2-アミジノー6-[[(4-カルボキシ シクロヘキシル) アミノカルボニル] メトキシ] ナフタ レン

化合物 (2) 2-アミジノー6-[[(4-メトキシカ

ルボニルシクロヘキシル) アミノカルボニル] メトキ シ] ナフタレン

(lb)

化合物(3)2-(N-t-ブトキシカルボニルアミジ ノ) -6-[[(4-カルボキシシクロヘキシル) アミ ノカルボニル] メトキシ] ナフタレン

化合物(4) 2-アミジノ-6-[[N-(4-カルボ キシシクロヘキシル) - N - メチルアミノカルボニル] メトキシ] ナフタレン

化合物(5)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシ ピペリジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレン

化合物(6)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミ ジノ) -6-[[(4-メトキシカルボニルピペリジ ノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレン

化合物(7)2-アミジノ-5-ベンゾイル-6-[[(4-カルボキシシクロヘキシル) アミノカルボニ ル] メトキシ] ナフタレン

化合物(8) 2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシ メチルピペリジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン 化合物(9)2-アミジノー6-[[(4-メトキシカ ルボニルメチルピペリジノ) カルボニル] メトキシ] ナ フタレン

化合物(10)2ーアミジノー5ー [〔(4ーカルボキ シメチルピペリジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレ

化合物(11)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキ シメチルピペラジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレ

化合物(12)2-(N-ベンジルオキシカルボニルア

 $= (4 - \lambda) + ($

化合物(13)2-アミジノー6-[[(4-メトキシ カルボニルメチルピペラジノ)カルボニル]メトキシ] ナフタレン

化合物 (14) 2-アミジノ-6-[4-(2-カルボキシエチル) シクロヘキシル] アミノカルボニル] ナフタレン

化合物 (15) 2-アミジノ-6-[[4-(2-エト キシカルボニルエチル) シクロヘキシル] アミノカルボ ニル] ナフタレン

化合物 (16) 2-アミジノ-6- [N- [4- (2- カルボキシエチル) シクロヘキシル] -N-メチルアミ ノカルボニル] ナフタレン

化合物 (17) 2-アミジノー6- [(4-カルボキシメチルシクロヘキシル) アミノカルボニル] ナフタレン化合物 (18) 2-アミジノー6- [[4-(3-カルボキシプロピル) ピペリジノ] カルボニル] ナフタレン化合物 (19) 2-アミジノー6- [[4-(カルボキシメトキシ) ピペリジノ] カルボニル] ナフタレン化合物 (20) 2-アミジノー6- [4-(2-カルボ

キシエチル) アニリノカルボニル) ナフタレン 化合物 (21) 2-アミジノ-6- [4- (カルボキシ

化合物(21)2ーアミジノー6ー [4ー (カルボキシ メトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレン

化合物(22)2ーアミジノー6ー [4ー (カルボキシ メトキシ) ーNーメチルアニリノカルボニル] ナフタレ ン

化合物 (23) 2-アミジノ-6-[3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレン 化合物 <math>(24) 2-アミジノ-6-[3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) -N-メチルアニリノカルボニル] ナフタレン

化合物 (25) 2-アミジノー6-[3, 4-ビス(t-プトキシカルボニルメトキシ) -N-メチルアニリノカルボニル] ナフタレン

化合物(26)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(tープトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル ナフタレン

化合物(27)2-アミジノー6- [4-(tーブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル ナフタレン

化合物(28)2-(N-ベンジルオキシカルボニルア ミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)アニリノ カルボニル]ナフタレン

化合物 (29) トランス-2-アミジノ-6-[(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル) アミノカルボニ ル] ナフタレン

化合物 (30) トランス-2-アミジノ-6-[(4-t-プトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] ナフタレン

化合物 (31) 2-アミジノ-6- [4-(2-カルボ キシエチル) フェノキシカルボニル] ナフタレン

化合物(32)2ーアミジノー6ー[4-(カルボキシメトキシ)フェノキシカルボニル]ナフタレン

化合物(33)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン

化合物 (34) 2-アミジノ-6-[[(4-t-プトキシカルボニルメトキシピペリジノ) カルボニル] メチル] ナフタレン

化合物 (35) 2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ) <math>-6-[[4-(カルボキシメトキシピペリジノ) カルボニル] メチル] ナフタレン

化合物 (36) 2-アミジノー6-[[(4-カルボキシメチルピペリジノ) カルボニル] メチル] ナフタレン 化合物 (37) 2-アミジノー6-[[(4-カルボキシメチルシクロヘキシル) アミノカルボニル] メチル] ナフタレン

化合物 (38) 2-アミジノ-6-[((4-t-ブトキシカルボニルメチルシクロヘキシル) アミノカルボニル メチル] ナフタレン

化合物 (39) 2-アミジノー6-[[(4-カルボキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] メチル] ナフタレン

化合物(40)2-アミジノ-6-[[(4-メトキシ カルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチ ル]ナフタレン

化合物(41)2-アミジノー6-[[(4-カルボキシシクロヘキシルメチル)アミノカルボニル]メチル] ナフタレン

化合物(42)2-アミジノー6-[2-[(4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]エチル]ナフタレン

化合物(43)2-アミジノ-6-[2-[(4-カルボキシメチルピペリジノ)カルボニル]エチル]ナフタレン

化合物 (44) 2-アミジノー6-[2-[(4-カルボキシピペリジノ) カルボニル] エチル] ナフタレン 化合物 (45) 2-アミジノー6-[3-[(4-カルボキシピペリジノ) カルボニル] プロピル] ナフタレン 化合物 (46) 2-アミジノー6-[2-[(4-カルボキシメチルピペラジノ) カルボニル] エチル] ナフタレン

化合物(47)2-[((4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]-6-グアニジノナフタレン

化合物(48)2-[4-(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]-6-グアニジノナフタレン

化合物(49)2-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]-6-グアニジノナフタレン

化合物 (50) 2- (2-アミノエチル) -6- [4- (カルボキシメトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレン

化合物 (51) 2 - (2-アミノエチル) - 6- [3,4-ビス () () ()) ()) ()) ()) () ()) () ()) ()

化合物 (52) 2- (2-アミノエチル) -6-

[[(4-カルボキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] メトキシ] ナフタレン

化合物 (53) トランスー6-アミジノー2-[[4-(2-カルボキシエチル) シクロヘキシル] アミノカルボニル] キノリン

化合物(54)トランス-6-アミジノ-2-[[4-(2-エトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル]ア ミノカルボニル]キノリン

化合物 (55) トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-カルボキシエチル) シクロヘキシル] アミノカルボニル] キノリン

化合物 (56) トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-エトキシカルボニルエチル) シクロヘキシル] ア ミノカルボニル] キノリン

化合物 (57) 6-アミジノ-2- [4- (カルボキシ メトキシ) アニリノカルボニル] キノリン

化合物 (58) 7-アミジノ-2- [4- (カルボキシ メトキシ) アニリノカルボニル] キノリン

化合物 (59) 6-アミジノ-2- [4-(2-カルボ キシエチル) フェノキシカルボニル] キノリン

化合物 (60) 6-アミジノ-2-[4-(2-カルボ キシエチル) アニリノカルボニル] キノリン

化合物 (61) 7-アミジノ-2-[4-(2-カルボ キシエチル) アニリノカルボニル] キノリン

化合物(62)6-アミジノ-2-[3,4-ピス(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]キノリン

化合物(63)トランス-6-アミジノ-2-[(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニ ル]キノリン

化合物(64)トランス-6-アミジノ-2-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]キノリン

化合物(65)トランス-7-アミジノ-2-[(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニ ル]キノリン

化合物 (66) トランス-7-アミジノ-2-[(4-t-プトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] キノリン

【0101】合成法2で合成される化合物としては、以下のものが挙げられる。

化合物 (67) 2-アミジノ-6- [4-(カルボキシ メトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン

化合物(68)2-アミジノ-6-[4-(メトキシカ

ルボニルメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン 化合物 (69) 2ーアミジノー6ー [4ー(tープトキ シカルボニルメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレシ 化合物 (70) 2ーアミジノー6ー [4ー(ベンジルオ キシカルボニルメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレ ン

化合物(71)2-(N-ベンジルオキシカルボニルア ミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイ ルオキシ]ナフタレン

化合物 (72) 2-アミジノ-6-[3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン

化合物 (73) 2-アミジノ-5-ブロム-6- [4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン 化合物 (74) 2-アミジノ-6- [4- (カルボキシ メトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物 (75) 2-アミジノ-6-[4-(カルボキシ メトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ] ナフタレン 化合物 <math>(76) 2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ] ナフタレン

化合物(77) 2 - アミジノー 6 - 〔4 - (t - プトキ シカルボニルメトキシ)ベンゾイル- N - メチルアミ ノ〕ナフタレン

化合物 (78) 2-アミジノ-6-[4-(カルボキシ メトキシ) ベンゾイル-N-ベンジルアミノ] ナフタレ ン

化合物(79)2-アミジノー6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-ベンジルアミノ] ナフタレン

化合物 (80) 2-アミジノ-6- [4- (メトキシカ ルボニルメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物 (81) 2-アミジノー6- [4-(t-プトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン化合物 (82) 2-アミジノー6- [4-(ベンジルオキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物 (83) 2- (N-ベンジルオキシカルボニルア ミジノ) -6- [4- (カルボキシメトキシ) ベンゾイ ルアミノ] ナフタレン

化合物(84)2-(N-t-ブトキシカルボニルアミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(85)2-アミジノ-6-[4-(2-カルボ キシエチル)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(86)2-アミジノ-5-プロム-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン 化合物(87)2-アミジノ-5-ベンゾイル-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフ タレン

化合物(88) 2-アミジノ-6-[4-(カルボキシ

メトキシ) ベンゾイルアミノ] -5-ヘキサノイルナフ タレン

化合物 (89) 2-アミジノ-6-[3, 4-ピス (カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン 化合物 <math>(90) 2-アミジノ-6-[3, 4-ピス (カルボキシメトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ] ナフタレン

化合物 (91) 2-アミジノー6-[3, 4-ピス(t-ブトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルーN-メチルアミノ] ナフタレン

化合物 (92) 2-アミジノー6-[3, 4-ビス (メ トキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタ レン

化合物 (93) 2-アミジノー6-[3, 4-ピス(t-ブトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物 (94) 2- (N-ベンジルオキシカルボニルア ミジノ) -6- [3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物 (95) 2-アミジノ-6-[4-(カルボキシ メチルアミノ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物 (96) 2- [4-(カルボキシメトキシ) ベン ゾイルオキシ] -6-グアニジノナフタレン

化合物(97)2- [4-(カルボキシメトキシ) ベン ゾイルアミノ] -6-グアニジノナフタレン

化合物 (98) 2-[3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] -6-グアニジノナフタレン

化合物 (99) 2- (2-アミノエチル) -6- [4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン 化合物 (100) 2- (2-アミノエチル) -6-

(3, 4ービス (カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物(101) 2-アミノメチル-6-[4-(カル ポキシメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン

化合物 (102) 2-アミノメチル-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物(103)2-(2-アミノエチル)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレ

•

【0102】合成法3で合成される化合物としては、以下のものが挙げられる。

化合物(104)2-アミジノ-6-[[(4-カルボ キシシクロヘキシル)アミノメチル]カルボニルアミ ノ]ナフタレン

化合物(105)2-アミジノ-6-[(4-カルボキシメチルピペリジノメチル)カルボニルアミノ]ナフタレン

なおこれらの化合物は合成法2によっても得ることができる。

【0103】合成法4で合成される化合物としては、以下のものが挙げられる。

化合物 (106) 2-アミジノ-6- [[(4-カルボ キシシクロヘキシル) アミノカルボニル] メチルアミ ノ] ナフタレン

化合物 (107) 2-アミジノ-6- [[(4-カルボ キシメチルピペリジノ) カルボニル] メチルアミノ] ナ フタレン

化合物(108)2-アミジノー6-[[(4-t-プ トキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル]メチ ルアミノ]ナフタレン

なおこれらの化合物は合成法1によっても得ることがで きる。

【0104】かくして合成される本発明の化合物(I)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、抽出、クロマトグラフィー、再沈殿、再結晶等の手段を適宜施すことにより任意の純度のものとして採取できる。また、当該化合物(I)の薬理学的に許容されうる塩も、公知の方法により合成できる。

【0105】本発明の化合物(I)を合成するための有用な原料化合物は、各種の方法によって合成することができる。一般式(I)におけるGが炭素(=CH-)を示すナフタレン系の原料化合物の代表例を下記の反応工程で示す。

[0106]

【化33】

【0107】 (式中、R'は低級アルキル基、Xはハロゲンを示す。)

【0108】化合物(1)から化合物(3)への変換は、Stilleらの方法(J. Am. Chem. Soc. 1987, Vol. 109, 5478)に従い、化合物(2)を経て行なうことができる。化合物(3)の化合物(4)への酸化には、通常、オゾノリシス(Russ. Chem. Rev. 1981, Vol. 50, 636)、Lemieux-Johnson酸化(J. Org. Chem. 1956, Vol. 21, 478; J. Am. Chem. Soc. 1986, Vol. 108, 4149等)および過よう素酸ナトリウムを共酸化剤に用いたルテニウム酸化(J. Org. Chem. 1986, Vol. 51, 3247; J. Org. Chem. 1987, Vol. 52, 2875)等が用いられる。化合物(4)をメチルメチルスルフィニルメチルス

ルフィドと縮合させた後、酸加水分解すること (0gura ち、Bull. Chem. Soc. Jpn. 1979, Vol. 52, 2013) により化合物 (5) を得ることができる。化合物 (5) を通常の条件でエステル化し、得られたエステル体を 1, 3ージメチルー 2ーイミダゾリジノン、Nーメチルー 2ーピロリドン、N, Nージメチルホルムアミド等の溶媒中で、シアン化第一銅と、100~150℃で反応させることで化合物 (6) へ誘導することができる。化合物 (6) のエステルを通常の条件で加水分解すると対応するカルボン酸 (7) を得ることができる。

【0109】 【化34】

【0110】 (式中、Xは前記と同義)

【0111】化合物(4)の化合物(8)への酸化に

は、基質がその酸化剤により分解されない限りいかなる酸化法でも用いることができる。好ましくは、Jones 酸化 (J. Chem. Soc. 1953, 2548 等)、過マンガン酸カリウムによる酸化 (Organic Syntheses Col. Vol. II, 1943, 538 等) および亞塩素酸ナトリウムによる酸化 (Te

trahedron 1981, Vol. 37, 2091 等) が挙げられる。化合物 (8) は先に述べた方法により化合物 (9) へと導かれる。

【0112】 【化35】

【0113】 (式中、各記号は前記と同義)

【0114】化合物(4)から化合物(10)への変換には、通常の条件によるWittig反応(Organic Reactions Vol. 14,270)またはHorner-Emmons 反応(Organic Reactions Vol. 25,73)により行なわれる。化合物(10)に通常の条件で水素添加した後、先に述べた方

法によるシアノ化およびエステル加水分解を経て、化合

物(11) が合成される。

【0115】一般式(I)におけるGが窒素(=N-)を示すキノリン系の原料化合物の代表例を下記の反応工程で示す。

【0116】 【化36】

【0117】(式中、R''は水素または低級アルキル基を示す)

【0118】化合物 (12) から化合物 (13) へのシアノ化は先に述べたSandmeyer 反応である。化合物 (13) から化合物 (14) へのアミジノ化、化合物 (12) から化合物 (15) へのグアニジノ化も先に述べたと同様の方法で行うことができる。

【0119】本発明の化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は優れたGPIIb/IIIa拮抗作用を有する。

【0120】また、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウサギ、イヌ、ネコ)に対して毒性が低く、さらに経口投与が可能で、血中寿命が長く、出血時間の延長等の副作用が少ない。

【0121】したがって、化合物(I) およびその薬理学的に許容されうる塩は、糖蛋白GPIIb/IIIa 拮抗剤であり、それらは、血小板の血栓の形成を防止し、そして疾患、例えば、血栓症、発作、心不全、炎症および動脈硬化症の制御または予防において使用することができる。具体的には疾患として、例えば、虚血性心疾患〔狭心症(不安定、労作性〕、心筋梗塞、PTCA

(経皮的経管的冠動脈拡張術) 術後]、脳血管障害 [T IA(一過性脳虚血発作)、脳梗塞(血栓、塞栓)、ク モ膜下出血(血管攣縮)、心・血管外科〔弁置換術、A -Cバイパス (冠動脈バイパス手術後グラフト閉塞予 防)、血行再建術、動静脈シャント、末梢動脈閉塞(A SO(閉塞性動脈硬化症)、Burger病)、深部静脈血 栓、動脈管依存性先天性心疾患〕、呼吸器疾患〔肺塞 栓、気管支喘息、肺水腫、ARDS(成人呼吸窮迫症候 群)、肺高血圧症〕、腎疾患〔ネフローゼ症候群、糸球 体腎炎〕、膠原病〔SLE(全身性エリテマトーデ ス)、RA(慢性関節リウマチ)、PSS(全身性強皮 症)(Raynaud 現象)〕、人工職器〔人工心肺、人工透 析〕、その他〔本態性血小板血症、TTP(血栓性血小 板減少性紫斑病)(HUS(溶血性尿毒症候群))、D IC(播種性血管内血液凝固症候群)、川崎病、糖尿 病、臓器移植、動脈硬化、振動病、ショック、子宮収 縮、消化性潰瘍、t-PA(組織プラスミノーゲン活性 化因子)の効果増強、子癇〕等が挙げられる。

【0122】さらに、当該化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は、腫瘍細胞の転移を阻害する。 また、創傷の治療を促進する。また、骨の劣化を予防す るので、オステオポローシスの処置において使用することができる。

【0123】本発明の化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩のGPIIb/IIIa拮抗作用は、例えば、血小板のADP(アデノシン-5'-ニリン酸)凝集抑制活性、血小板へのフィブリノーゲンの結合阻害活性を測定することにより明らかにされる。

【0124】本発明の化合物(I)またはその薬理学的に許容されうる塩を上記医薬品として用いる場合、薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、希釈剤等の添加剤を適宜、製薬上必要な量で混合し、粉末、顆粒、錠剤、カプセル剤、注射剤、軟膏、クリーム等の態様で医薬組成物とし、経口、非経口的に投与することができる。上記製剤中には化合物(I)またはその薬理学的に許容されうる塩を有効量配合する。

【0125】当該化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩の投与量は、投与ルート、患者の症状、体重あるいは年齢等によっても異なり、投与目的に応じて適宜設定することができるが、通常、成人に経口投与する場合、0.01~1000mg/kg体重/日、好ましくは0.05~500mg/kg体重/日を、1日1~数回に分けて投与するのが好ましい。当該化合物

(I) において、Aで表される基はアミノ保護基をもつものまたはもたないもの、Bで表される基は遊離のカルボキシル基をもつものまたはそのエステル基をもつものであるが、上記基は、効力、効力の持続性、毒性、溶解性、安定性、吸収性等を考慮し、投与の形態、疾患の種類、治療の目的等に応じて、適宜選択され、いずれも有用な糖蛋白GPIIb/IIIa拮抗剤となる。

【0126】実験例1

ヒト血小板のADP凝集の抑制活性の測定

健常人より0.38%クエン酸ナトリウムの存在下で採取した血液より、遠心法により多血小板血漿を調製し、測定に使用した。多血小板血漿に試験薬剤を添加して2分後に一次凝集のみが観察される濃度のADP(アデノシン-5'ーニリン酸)を1~5μM添加して、薬剤によるADP凝集能の抑制を評価した。薬剤濃度を変化させてその抑制率を調べ、凝集を50%抑制する薬剤濃度(IC₅₀値)を算出して、それを薬剤の活性とした。結果を表1に示す。

[0127]

【表1】

化合物番号	血小板凝集抑制 I C 5 ο (μ M)
1	0. 18
8	1, 80
1 4	0.13
2 1	0.055
2 3	0.085
2 9	0.050
3 3	0.56
6 7	0.080
6 8	0, 50
7 4	0.054
7 5	0.10
7 6	0.55
7 8	0.80

[0128]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもの ではない。なお、 ^1H-NMR の測定は、特に記載のな い限り 200MHzで行った。

【0129】 実施例1

6-プロモー2-ナフトアルデヒド

6ープロモー2ーナフトール20.1g(90.2mmol)をピリジン46mlに溶解し、この溶液に氷冷下、無水トリフルオロメタンスルホン酸を17.0ml(0.101mol)滴下した。この混合液を氷冷下、5分間攪拌したのち、徐々に室温にもどし、15時間攪拌した。反応液を水中に注ぎ込み、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を3N塩酸、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=95:5)により精製し、トリフルオロメタンスルホン酸6ープロモー2ーナフチルを淡黄色油状として29.0g(収率91%)得た。

 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 8.06 (d, J=1.5Hz, 1H), 7.83 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.75 (d, J=7.0Hz, 1H), 7.72 (s, 1H), 7.65 (dd, J=8.8, 1.8Hz, 1H), 7.40 (dd, J=9.0, 2.5Hz, 1H),

IR (neat) : 3050, 1585, 1495, 1415, 1350, 1200

MS (E I) : 356 (M^+ , ^{81}Br), 354 (M^+ , ^{79}Br), 2 21, 223

【0130】トリフルオロメタンスルホン酸6-プロモ

-2-ナフチル3. 42g (9.62mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド43mlに溶解し、この溶液にビニ ルトリプチル錫2. 91ml (9. 96mmol)、塩化リチ ウム1. 26g(29.7mmol)、ビストリフェニルフ オスフィンパラジウムクロリド315mg(0.449mm ol) および微量の2, 6-ジ-t-ブチル-4-メチル フェノールを加え、70~72℃で3時間攪拌した。反 応液を室温にもどし、水中に注ぎ、n-ヘキサンで抽出し た。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。残渣 をジエチルエーテル50mlおよび飽和フッ化カリウム水 溶液50mlとともに室温で17時間攪拌した。沈殿物を セライト濾去、濾紙上の沈殿物をジエチルエーテルで洗 浄した。ジエチルエーテル層を分離し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:クロロホルム=9:1)により精製し、 2-ブロモー6-ビニルナフタレンを無色固体として 1. 74g (73%) 得た。

 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 7.97 (d, J=1.9Hz, 1H), 7.80 - 7.60 (m, 4H), 7.53 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H), 6.86 (dd, J=17.6, 10.9Hz, 1H), 5.88 (dd, J=17.6, 0.5Hz, 1H), 5.37 (dd, J=10.9, 0.5Hz, 1H)

IR (KBr): 1620, 1570, 1415, 1330, 1200, 112 5, 1060, 990, 885 cm⁻¹

MS (E I) : 234 (M^+ , 81 Br), 232 (M^+ , 79 Br), 1 53, 151

【0131】2ーブロモー6ービニルナフタレン18.0g(77.2mol)をジオキサン(740ml)に溶解し、この溶液に四酸化オスミウムのジオキサンー水(1:1)溶液(2mg/ml)98mlを加えた。次いで過よう素酸ナトリウム、34.7g(0.162mol)を水245mlに溶解した溶液を室温下、7分間で滴下した。反応液を室温で16時間攪拌したのち、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)により精製し、6ーブロモー2ーナフトアルデヒドを淡黄色固体として10.9g(60%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl $_{3}$) $\delta_{\,TMS}$:10.15 (d, J=0.4Hz, 1H), 8.30 (s, 1H), 8.07 (d, J=1.8Hz, 1H), 7.98 (d d, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.84 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.66 (dd, J=8.8, 1.9Hz, 1H) I R (KBr) : 1700, 1630, 1465, 1335, 1260, 106 0, 1030 cm $^{-1}$

MS (E I) : 236 (M^+ , ^{81}Br), 234 (M^+ , ^{79}Br), 2 07, 205

【0132】実施例2

<u>6-シアノー2-ナフチル酢酸</u>

6ープロモー2ーナフトアルデヒド6.00g(25.5mmol)をテトラヒドロフラン60mlに溶解し、この溶液にメチルメチルスルフィニルメチルスルフィド3.15ml(30.2mmol)、およびトリトンB(40重量%メタノール溶液)3.60mlを加え、12時間加熱還流した。反応液に塩化メチレンを加え、0.5M硫酸および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、2ープロモー6ー(2ーメチルスルフィニルー2ーメチルチオエテニル)ナフタレンを黄色固体として4.54g(52%)得た。

【0133】得られた固体を1,2ージメトキシエタン160mlに溶解し、この溶液に濃塩酸80mlを加え、80℃で4.5時間攪拌した。反応液を水で希釈し、塩化メチレンで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。残渣をジエチルエーテルに溶解し、飽和重曹水で抽出し、抽出水層を濃塩酸で酸性(pH2~3)としたのち、ジエチルエテルで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去して、6ープロモー2ーナフチル酢酸を無色固体として3.03g(86%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} :12.42 (bs, 1 H), 8.17 (d, J=1.8Hz, 1H), 7.95 - 7.75 (m, 3H), 7.6 0 (dd, J=8.7, 2.0Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H), 3.75 (s, 2H)

IR (KBr) : 3400, 1705, 1595, 1430, 1330, 124 0 cm⁻¹

MS (E I) : $266 (M^+, 8^1 Br), 264 (M^+, 79 Br), 2$ 21. 219

【0134】6-プロモー2-ナフチル酢酸2.63g (9.92mmol) をメタノール100mlに溶解し、この 溶液に濃硫酸0.9mlを加え、15時間加熱還流した。 反応液を約10mlまで減圧下で濃縮し、水100mlを加 えた。得られた混合物に重曹を加えアルカリ性としたの ち、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸 点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 5:1)により精製し、6-プロモー2-ナフチル酢酸 メチルを無色固体として2.58g(93%)得た。 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ_{TMS} : 7.98 (d, J=1.7Hz, 1H), 7. 72 (d, J=9. 1Hz, 1H), 7. 70 (s, 1H), 7. 68 (d, J=9.3Hz, 1H), 7.54 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H), 7.44 (d d, J=8.4, 1.8Hz, 1H), 3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H) IR (KBr): 1725, 1580, 1490, 1430, 1315, 125 5, 1140 cm⁻¹

MS (E I) : 280 (M $^+$, 81 Br), 278 (M $^+$, 79 Br), 221, 219, 139

【0135】6ーブロモー2ーナフチル酢酸メチル2.47g(8.85mol)およびシアン化第一銅(1.11g、12.4mol)を1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン8.5mlに溶解し、150℃で5時間攪拌した。反応混合液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水で洗浄した。水層をさらに酢酸エチルで抽出し、この抽出液と先の酢酸エチル層を合わせて飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、6ーシアノー2ーナフチル酢酸メチルを無色固体として1.77g(89%)得た。

 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 8.22 (s, 1H), 7.88 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.79 (s, 1H), 7.61 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H), 7.55 (dd, J=8.5, 1.7Hz, 1H), 3.83 (s, 2 H), 3.73 (s, 3H)

I R (KBr) : 2200, 1730, 1430, 1330, 1200, 116 0 cm^{-1}

MS (E I) : 225 (M^+), 166, 140

【0136】6ーシアノー2ーナフチル酢酸メチル1.47g(6.53mmol)をジオキサン15mlに溶解し、この溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液30mlを加え、室温で20分間攪拌した。反応液を水で希釈し、ジエチルエーテルで洗浄した。水層を1N塩酸により酸性(pH3~4)とし、塩化メチレンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し、6ーシアノー2ーナフチル酢酸を無色固体として1.30g(94%)得た。 1 H-NMR(DMSO- 1 d₆) 5 TMS:8.54(s, 1H),8.05(d, J=9.0Hz, 1H),8.01(d, J=9.2Hz, 1H),7.90(s, 1H),7.76(dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H),7.58(dd, J=8.5,1.4Hz, 1H),3.80(s, 2H)

IR (KBr): 2900, 2200, 1690, 1630, 1420, 133 5, 1235 cm⁻¹

MS (EI) : 211 (M⁺), 166

【0137】実施例3

2-アミジノー6- [[(4-t-ブトキシカルボニルメ トキシピペリジノ) カルボニル] メチル] ナフタレン [化合物 (34)]

6 -シアノー2 - ナフチル酢酸354mg (1.68 mmo l)、2 - クロロー4,6 - ジメトキシー1,3,5 - トリアジン302mg (1.72mmol) および塩化メチレン9mlの混合液に氷冷下、Nーメチルモルホリン0.19ml (1.7mmol) を加えそのまま3時間攪拌した。この反応混合液に、4 - ピペリジニルオキシ酢酸t-ブチル363mg (1.69mmol) およびNーメチルモルホリン0.19ml (1.7mmol) を塩化メチレン6.5mlに溶解した溶液を、0~4℃で4分間かけて滴下し、そのあと、室温で18時間攪拌した。反応混合液を酢酸エチルで希釈し、0.2N塩酸、5%重曹水および飽和食塩水

で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸 点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3) により精製し、2-シアノー6-[[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ) カルボニル] メチル] ナフタレンを無色固体として480mg (70%) 得た。

[0 1 3 8] 1 H-NMR (5 0 0 MH z, CDC 1 3) δ_{TMS} : 8.20 (s, 1H), 7.86 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.85 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.74 (s, 1H), 7.59 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.52 (dd, J=8.5, 1.7Hz, 1H), 3.96 (d, J=6.0Hz, 2H), 3.92 (s, 2H), 3.95 - 3.85 (m, 2 H), 3.72 (ddd, J=12.9, 8.3, 4.4Hz, 1H), 3.59 (ddd, J=10.9, 7.3, 3.6Hz, 1H), 3.46 (ddd, J=12.9, 8.2, 4.2Hz, 1H), 3.32 (ddd, J=13.1, 8.4, 4.1Hz, 1H), 1.82 (m, 1H), 1.75 - 1.55 (m, 2H), 1.55 - 1.45 (m, 1H), 1.46 (s, 9H)

IR (KBr): 2900, 2225, 1735, 1625, 1440, 136 5, 1235, 1160, 1125cm⁻¹

MS (EI): 408 (M⁺), 352, 277

【0139】2ーシアノー6ー〔〔(4ーt-プトキシカ ルボニルメトキシピペリジノ) カルボニル] メチル] ナ フタレン517mg (1. 27mmol) をピリジン12mlに 溶解し、この溶液にトリエチルアミン1. 2mlを加え、 次いで室温下、10分間硫化水素ガスを吹き込んだのち、 24時間放置した。反応液から低沸点物を減圧下に留去 し、残渣を酢酸エチルに溶解し、2 N硫酸水素カリウム および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾 燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し、2-[[(t-プトキシカルボニルメトキシピペリジノ) カルボニル] メチル] -6-チオカルバモイルナフタレン (チオカル バモイル体)を黄色固体として576mg得た。このチオ カルバモイル体558mgをアセトン16mlに溶解し、こ れにヨードメタン1. 2ml (19mmol) を加え、35分 間加熱還流したのち、反応液から低沸点物を減圧下に留 去し、2-〔〔(t-プトキシカルボニルメトキシピペリ ジノ)カルボニル]メチル]-6-イミノメチルチオメ チルナフタレン(チオイミダート体)を黄色固体として 725mg得た。得られたチオイミダート体712mgにメ タノール11mlおよび酢酸アンモニウム142mg(1. 8 4 mmol) を加え、3.5時間加熱還流した。反応液か ら低沸点物を減圧下に留去し、得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノー ル=92:8~80:20) により精製し、対応するア ミジノ体である化合物 (34) をよう化水素酸塩で微黄 色固体として586mg(85%)得た。

[0 1 4 0] $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9.37 (bs, 4H), 8.43 (s, 1H), 8.08 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.87 (s, 1H), 7.78 (dd, J=8.6, 1.5Hz, 1H), 7.54 (d, J=8.5Hz, 1H), 3.97 (s, 2)

H), 3. 95 (d, J=2.3Hz, 2H), 3. 90 - 3. 65 (m, 2H), 3. 6 0 - 3. 00 (m, 3H), 1. 74 (br, 2H), 1. 39 (s, 9H), 1. 2 7 (br, 2H)

【0141】実施例4

2-アミジノー6- [[(4-カルボキシメトキシピペ リジノ) カルボニル] メチル] ナフタレン [化合物 (3 3)]

化合物(3 4)5 6 2 mg(1.02 mmol)を塩化メチレン40 mlに溶解し、この溶液にトリフルオロ酢酸11.5 ml(0.149 mol)を加え、室温で3.5 時間攪拌した。反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をRP-18カラムクロマトグラフィー(メタノール:水=90:10)により精製し、化合物(33)をトリフルオロ酢酸塩で黄色固体として523 mg(定量的)得た。【0142】 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ_{TMS} :9.42(s,2H),9.30(s,2H),8.46(s,1H),8.09(d,J=8.7Hz,1H),8.04(d,J=8.6Hz,1H),7.89(s,1H),7.81(dd,J=8.6,1.8Hz,1H),7.56(dd,J=8.5,1.4Hz,1H),4.02(s,2H),3.96(d,J=11.3Hz),3.95-3.80(m,1H),3.78(m,1H),3.57(m,1H),3.27(m,1H),3.10(m,1H),1.85-1.65(m,2H),1.40-1.20(m,2H)

 13 C-NMR (125MHz, DMSO- d_6)

δ_{TMS}: 171.8, 168.2, 165.8, 158.5 (q, J=33Hz, Fとカップリング), 137.3, 135.0, 130.3, 129.4, 129.1, 128.8, 128.2, 127.2, 125.0, 123.7, 74.2, 64.8, 42.8, 39.7, 38.7, 31.1, 30.4

IR (KBr): 3250, 3050, 1660, 1510, 1430, 118 0, 1125 cm⁻¹

【0143】実施例5

4-アミノシクロヘキシル酢酸 t ープチル

4ーアミノシクロヘキサノール25.0g(217mmol)をテトラヒドロフラン100mlに溶解し、この溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH約10を維持しながら、塩化ベンジルオキシカルボニル40.3ml(282mmol)を氷冷下に45分間で滴下し、このあと室温で3時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え有機層を取り、これを飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をエタノールとジエチルエーテルの混合溶媒から再結晶し、4ー(Nーベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノールを無色結晶として32.7g(61%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 $_{3}$) δ $_{TMS}$: 7.33 (m, 5H), 7.15 (d, J=10.0Hz, 1H), 4.99 (s, 2H), 4.55 (s, 1H), 3. 30 (m, 1H), 2.00 - 1.60 (m, 4H), 1.40 - 1.00 (m, 4H)

IR (KBr) : 3600 - 3100, 2900, 1680, 1520 cm

【0144】オキサリルクロリド12. Oml (132mm

ol)を塩化メチレン300mlに溶解し、この溶液に、塩 化メチレン60mlにジメチルスルホキシド20.5ml (265mmol) を溶解した溶液を-60℃で加え、15 分間攪拌した。次に、4-(N-ベンジルオキシカルボ ニルアミノ) シクロヘキサノール30.0g (120mm ol) に塩化メチレン100mlおよびジメチルスルホキシ ド60mlを加えて得た混合液を同温度で滴下し15分間 **攪拌し、さらにトリエチルアミン84.2ml(602mm** ol) を加えたのち、室温にもどし3時間攪拌した。反応 液に水400mlを加え有機層を取り、さらに塩化メチレ ン500mlで抽出し、抽出液を先の有機層と合わせて飽 和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾 燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残 渣を酢酸エチルと n ーヘキサンの混合溶媒から再結晶 し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シク ロヘキサノンを無色結晶として21.8g(73%)得 た。

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ_{TMS} : 7.30 (m, 5H), 5.10 (s, 2H), 5.20 - 4.95 (d, J=7.4Hz, 1H), 3.96 (m, 1 H), 2.50 - 2.35 (m, 4H), 2.32 - 2.10 (m, 2H), 1.75 - 1.55 (m, 2H)

IR (KBr): 3600 - 3100, 2900, 1710, 1680, 15 20 cm⁻¹

【0145】水素化ナトリウム (60%) 1.96g (49.0mmol)をテトラヒドロフラン100mlに懸濁 させ、これに、ジエチルホスホノ酢酸 t ープチル11. 8 g (4 4. 5 mmol) をテトラヒドロフラン100 mlに 溶解した溶液を氷冷下30分間で滴下した。このあと反 応液を室温にもどし30分間攪拌した。次に反応液を再 び氷冷し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミ ノ)シクロヘキサノン10.0g(40.5mmol)をテ トラヒドロフラン100mlに溶解した溶液を10分間で 滴下し、そのあと室温で1時間攪拌した。反応液を減圧 下で濃縮し、残渣を酢酸エチルに溶解し、飽和食塩水お よび水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したの ち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸 エチル=10:1~5:1) により精製し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ) シクロヘキシリデン 酢酸 t ープチルを無色固体として16.0g(定量的) 得た。

 1 H-NMR (CDC 1 ₃) δ_{TMS} : 7.50 - 7.30 (m, 5 H), 5.57 (s, 1H), 5.09 (s, 2H), 4.78 (m, 1H), 3.75 (m, 1H), 2.40 - 1.30 (m, 8H), 1.47 (s, 9H) IR (KBr): 3300, 2900, 1710, 1680, 1640, 154

【0146】4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシリデン酢酸t-ブチル8.0g(23 mmol)をメタノール300mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素800mgを加え、水素雰囲気下、室温

で20時間攪拌した。反応液を濾過したのち、濾液から 低沸点物を減圧下に留去し、得られた固体をクロロホル ムとnーヘキサンの混合溶媒から再結晶し、4ーアミノ シクロヘキシル酢酸 t ープチルのトランス体を無色結晶 として1. 68g (35%) 得た。また母液から低沸点 物を減圧下に留去し、得られた残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=1: 1) により精製し、シス体を淡褐色油状として2.85 g (58%) 得た。

¹H-NMR (500MHz, CDCl₃) トランス体 δ_{TMS} : 3.10 (m, 1H), 2.18 (d, J=11.0Hz, 2H), 2.10 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.87 (d, 2H), 1.75 (m, 1H), 1.58 (dq, J=12.5, 3.4Hz, 2H), 1.43 (s, 9H), 1.05 (dq, J=12.5, 2.1Hz, 2H)

IR (KBr) : 3400, 3000, 1720, 1600, 1370 cm⁻¹ ¹H-NMR (500MHz, CDCl₃) シス体δ TMS: 2.96 (m, 1H), 2.60 (m, 1H), 2.18 (d, J=7.4Hz, 2H), 2.08 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.93 (m, 1H), 1.90 (d, J=12. OHz, 2H), 1.75 (d, J=13. OHz, 2H), 1.44 (s, 9 H), 1.11 (dq, J=14.0, 3.0Hz, 2H), 1.02 (dq, J=12.0, 2. 3Hz, 2H)

IR (neat): 2900, 1720, 1450, 1370 cm^{-1} 【0147】実施例6

2-アミジノー6-[[(4-t-ブトキシカルボニル メチルシクロヘキシル)アミノカルポニル]メチル]ナ フタレン〔化合物 (38)〕

6-シアノ-2-ナフチル酢酸241mg(1.14mmo 1)、2-クロロー4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン205mg (1.17mmol) および塩化メチレ ン6mlの混合液に氷冷下、N-メチルモルホリン0.1 3ml (1.2mmol) を加えそのまま3時間攪拌した。こ の反応混合液に、トランスー4ーアミノシクロヘキシル 酢酸 t ープチル243mg(1.14mmol)およびNーメ チルモルホリン 0. 13 ml (1. 2 mmol) を塩化メチレ ン4.5mlに溶解した溶液を0~4℃で滴下し、そのあ と室温で18時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈 し、0.2 N塩酸、飽和食塩水、5%重曹水および飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したの ち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:酢酸 エチル=4:1)により精製し、2-シアノ-6-[[(4-t-プトキシカルボニルメチルシクロヘキシ ル) アミノカルボニル] メチル] ナフタレン (トラン ス:シス=78:22) を無色固体として358mg(7 7%) 得た。

¹H-NMR(500MHz, CDCl₃)トランス体 $\delta_{\,\,\text{TMS}}$:8.21 (s, 1H), 7.90 - 7.84 (2H), 7.77 (s, 1 H), 7. 61 (dd, J=8. 5, 1. 6Hz, 1H), 7. 52 (dd, J=8. 4, 1.6Hz, 1H), 5.29 (d, J=7.5Hz, 1H), 4.05 (s, 1H), 3. 72 (s, 2H), 2.08 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.95 (m, 2H), 1. 74 (m, 2H), 1.7 - 1.6 (1H), 1.42 (s, 9H), 1.15 - 0. 95 (m, 4H)

MS (EI) : 406 (M⁺), 350

【0148】2-[[(4-t-プトキシカルボニルメ チルシクロヘキシル) アミノカルボニル] メチル] -6 ーシアノナフタレンから化合物 (38) への変換は、実 施例3と同様の方法で行なった。すなわち、原料の6-シアノ体327mg (0.805mmol) 、トリエチルアミ ン0.8mlおよびピリジン8mlの混合液中で硫化水素と 反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。このチ オカルバモイル体をアセトン10ml中でヨードメタン O. 75ml (12mmol) と反応させ、対応するチオイミ ダート体を得た。このチオイミダート体をメタノール 6. 5ml中で酢酸アンモニウム87mg (1. 1mmol) と 反応させ、対応するアミジノ体である化合物 (38) (トランス:シス=75:25)をよう化水素酸塩で淡

黄色固体として355mg(85%)得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) トラン ス体 δ_{TMS} :9.30 (bs, 4H), 8.44 (s, 1H), 8.09 (d, J =8.7Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.88 (s, 1H), 7.80 (dd, J=8.6, 1.8Hz, 1H), 7.59 (dd, J=8.4, 1.5H z, 1H), 3.61 (s, 2H), 3.46 (m), 2.07 (d, J=7.0Hz, 2 H), 1.85 - 1.75 (2H), 1.73 - 1.63 (2H), 1.59 (m, 1) H), 1.39 (s, 9H), 1.25 - 1.12 (m, 2H), 1.05 - 0.95 (m, 2H)

【0149】実施例7

2-アミジノー6-[[(4-カルボキシメチルシクロ ヘキシル) アミノカルボニル] メチル] ナフタレン [化 合物 (37)]

化合物(38)のよう化水素酸塩334mg(0.606 mmol)を塩化メチレン24mlに溶解し、この溶液にトリ フルオロ酢酸 6.8 ml (88 mmol) 加え、室温で 3 時間 攪拌した。反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣 をRP-18カラムクロマトグラフィー (メタノール: 水=70:30) により精製し、化合物(37) (トラ ンス:シス=73:27)をトリフルオロ酢酸塩で褐色 固体として291mg(定量的)得た。

¹H-NMR(500MHz,DMSO-dg)トラン ス体 δ_{TMS} :9.43 (s, 2H), 9.32 (s, 2H), 8.46 (s, 1 H), 8.09 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.88 (s, 1H), 7.81 (dd, J=8.6, 1.8Hz, 1H), 7.59 (d d, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 3.62 (s, 2H), 3.48 (m), 2.09 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.85 - 1.75 (2H), 1.75 - 1.65 (2 H), 1.60 (m, 1H), 1.27 - 1.12 (m, 2H), 1.08 - 0.95 (m, 2H)

【0150】実施例8

6-シアノー2-ナフトキシ酢酸

6-シアノ-2-ナフトール2. 17g (12.8mmo 1) をN, N-ジメチルホルムアミド50mlに溶解し、 この溶液にプロモ酢酸メチル1. 45ml (15.3mmo

1) および炭酸カリウム 2.66g (19.2 mmol)を加え、60℃で2時間攪拌した。反応液を室温にもどし、これを水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和重曹水、水および飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し、6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸メチルを無色固体として 2.88g (93%) 得た。

[0 1 5 1] 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 8.15 (d, J=0.8Hz, 1H), 7.83 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.78 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.57 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H), 7.34 (dd, J=9.0, 2.6Hz, 1H), 7.09 (d, J=2.4Hz, 1H), 4.79 (s, 2H), 3.85 (s, 3H)

【0152】6ーシアノー2ーナフトキシ酢酸メチル2.81g(11.7mmol)をエタノール50mlに溶解し、この溶液に氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液14mlを加え、このあと室温にもどして1時間攪拌した。この反応液に1N塩酸を加えて酸性(pH2~3)とし、析出した固体を濾取し、6ーシアノー2ーナフトキシ酢酸を無色固体として2.49g(94%)得た。 1 HーNMR(DMSOーd₆) δ_{TMS} :8.43 (s, 1H),7.93 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.88 (d, J=8.5Hz, 1H),7.66 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.29 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.22 (s, 1H),4.29 (s, 2H)

IR (KBr) : 3400, 2210, 1615, 1260, 1225 cm⁻¹ mp >300 °C

【0153】実施例9

4-ピペリジル酢酸メチル

4ーピペリドン塩酸塩50.6g(373mmol)にテトラヒドロフラン200mlを加え、次いで水酸化ナトリウム14.9g(373mmol)を水100mlに溶解した溶液を加えた。この溶液に、塩化ペンジルオキシカルボニル54ml(378mmol)をテトラヒドロフラン30mlに溶解した溶液、および水酸化ナトリウム14.9g(373mmol)を水100mlに溶解した溶液を氷冷下に同時に30分間かけて滴下し、そのあと室温で2.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去して、Nーベンジルオキシカルボニルー4ーピペリドンを淡黄色油状として77.4g(89%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ_{TMS} : 7.38 - 7.36 (m, 5 H), 5.17 (s, 2H), 3.78 (t, J=6.2Hz, 4H), 2.44 (t, J=6.1Hz, 4H)

【0154】Nーベンジルオキシカルボニルー4ーピペリドン4.52g(19.4mmol)およびジメチルホスホノ酢酸メチル3.2ml(20mmol)をベンゼン50mlに溶解し、この溶液にナトリウム1.24g(53.9mmol)をメタノール13mlに溶解したナトリウムメトキシド溶液を氷冷下に加え、そのあと室温で3.5時間攪拌した。この反応液を減圧下に濃縮し、残液を酢酸エチ

ルで抽出し、抽出液は飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1)により精製し、Nーベンジルオキシカルボニルー4ーピペリジリデン酢酸メチルを淡黄色油状として3.64g(65%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta_{\,TMS}$: 7.38 - 7.33 (m, 5 H), 5.73 (s, 1H), 5.15 (s, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.57 (dd, J=11.0, 4.8Hz, 4H), 2.96 (t, J=5.6Hz, 2H), 2.3 0 (t, J=5.5Hz, 2H)

【0155】Nーベンジルオキシカルボニルー4ーピペリジリデン酢酸メチル1.54g(5.32mmol)をメタノール100mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素1.32gを加え、水素雰囲気下、室温で20時間攪拌した。反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、4ーピペリジル酢酸メチルをペースト状として730mg(8.7%)得た。

 $^{1}H-NMR \ (CDC \ l_{\ 3}\) \ \delta_{TMS}: 3.58 \ (s,\ 3H), 2.91$ $-2.85 \ (m,\ 2H),\ 2.42 \ (m,\ 2H),\ 2.14 \ (d,\ J=13.0Hz, 2H), 1.53 \ (d,\ J=12.0Hz,\ 2H),\ 1.02 \ (ddd,\ J=24.0,\ 12.0, 4.0Hz,\ 2H)$

【0156】実施例10

2-アミジノー6- [[(4-メトキシカルボニルメチルピペリジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレン [化合物 (9)]

6ーシアノー2ーナフトキシ酢酸834mg(3.67mm ol)をN, Nージメチルホルムアミド15mlに溶解し、この溶液に1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド塩酸塩704mg(3.67mm ol)を加え、室温で16時間攪拌した。反応液を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーへキサン:酢酸エチル=5:5~1:9)により精製し、2ーシアノー6ー[[(4ーメトキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル」メトキシ]ナフタレンを無色固体として448mg(33%)得た。

[0 1 5 7] 1 H-NMR (5 0 0 MH z, CDC 1 3) δ_{TMS} : 8.15 (s, 1H), 7.82 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.80 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.57 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H), 7.30 (dd, J=9.0, 2.6Hz, 1H), 7.22 (d, J=2.4Hz, 1 H), 4.83 (s, 2H), 4.61 - 4.54 (m, 1H), 4.04 - 3.97 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.13 (td, J=12.7, 1.7Hz, 1 H), 2.67 (td, 1H, J=12.7, 2.4Hz, 1H), 2.24 (d, J=6.8Hz, 2H), 2.16 - 1.95 (m, 1H), 1.89 - 1.71 (m, 2H), 1.30 - 1.11 (m, 2H)

【0158】2-シアノー6-[[(4-メトキシカル

ボニルメチルピペリジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレンから化合物(9)への変換は、実施例3と同様の方法で行なった。すなわち、原料の2ーシアノ体448mg(1.22mmol)、トリエチルアミン2mlおよびピリジン14mlの混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。このチオカルバモイル体をアセトン10ml中でヨードメタン1.0ml(16mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。このチオイミダート体をメタノール5ml中で酢酸アンモニウム500mg(6.49mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(9)を酢酸塩で褐色固体として128mg(21%)得た。なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出液は塩化メチレン:メタノール=9:1~7:3を用いた。

[O 1 5 9] 1 H - NMR (5 0 0 MH z , DMS O - d $_{6}$) δ $_{TMS}$:10. 26 - 8. 90 (br, 3H), 8. 41 (s, 1H), 8. 01 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 97 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 77 (dd, J=8. 7, 1. 9Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2. 0Hz, 1H), 7. 36 (dd, J=8. 9, 2. 4Hz, 1H), 4. 99 (d, J=6. 0Hz, 2H), 4. 3 0 (d, J=12. 5Hz, 1H), 3. 86 (d, J=13. 6Hz, 1H), 3. 60 (s, 3H), 3. 09 (t, J=12. 6Hz, 1H), 2. 67 (t, J=12. 6Hz, 1H), 2. 29 (d, J=7. 0Hz, 2H), 2. 00 - 1. 95 (m, 1H), 1. 83 (s, 3H), 1. 74 - 1. 67 (m, 2H), 1. 29 - 1. 24 (m, 1H), 1. 08 - 1. 02 (m, 1H)

【0160】実施例11

2-アミジノー6-[[(4-カルボキシメチルピペリ ジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレン [化合物 (8)]

化合物 (9) の酢酸塩86mg (0.17mmol) にエタノール5mlおよび1N水酸化ナトリウム水溶液0.87ml (0.87mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。この反応液にトシル酸一水和物を加えて中和し、析出した固体を水とエタノールの混合溶媒から再結晶し、化合物(8)をトシル酸塩で黄色結晶として29mg (38%)得た。

 1 H – NMR (5 0 0 MH z, DMS O – d $_{6}$) $\delta_{\, TMS}$: 12.09 (s, 1H), 9.33 (s, 2H), 8.87 (s, 2H), 8.41 (s, 1H), 8.01 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.98 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.77 (dd, J=8.7Hz, 1H), 7.47 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.40 (d, J=2.4Hz, 1H), 7.36 (dd, J=9.0, 2.5Hz, 1H), 7.10 (d, J=8.0Hz, 1H), 5.02 (d, J=14.0Hz, 1H), 4.98 (d, J=14.0Hz, 1H), 4.30 (d, J=12.0Hz, 1H), 3.86 (d, J=13.0Hz, 1H), 3.09 (t, J=12.0Hz, 1H), 2.64 (t, J=13.0Hz, 1H), 2.29 (s, 1.5H), 2.18 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.97 – 1.91 (m, 1H), 1.76 – 1.70 (m, 2H), 1.28 – 1.21 (m, 1H), 1.07 – 1.01 (m, 1H)

【0161】実施例12

2-アミジノー6-[[(4-メトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレン [化合物(2)] 約-15℃に冷却したメタノール10mlに塩化チオニル2.6ml (36mmol)を滴下し、次いで4-アミノシクロヘキサンカルボン酸1.37g (9.57mmol)を徐々に加え、そのあと室温にもどし3日間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、4-アミノシクロヘキシルカルボン酸メチルを塩酸塩で無色固体として1.69g (91%) 得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} :8.30 - 8.00 (b s, 3H), 3.62 (s, 3H), 3.59 (s, 3H), 3.10 - 2.80 (m, 1H), 2.60 (m, 0.6H), 2.25 (m, 0.4H), 2.12 - 1.35 (m, 8H)

【0162】6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸603mg (2.65mmol) を塩化メチレン10mlに溶解し、この¹ 溶液に2-クロロー4, 6-ジメトキシー1, 3, 5-トリアジン490mg (2.65mmol) およびN-メチル モルホリン 0. 3 1 ml (2. 7 mmol) を氷冷下に加え、 そのまま3時間攪拌した。この反応液に、4-アミノシ クロヘキシルカルボン酸メチル塩酸塩513mg(2.7 mmol) およびN-メチルモルホリン0.31ml (2.7 mmol) を塩化メチレン10mlに溶解した溶液を氷冷下に 加え、このあと室温にもどし、これを20時間攪拌し た。反応液を減圧下に濃縮したのち、酢酸エチルで希釈 し、0.2 N塩酸、飽和食塩水および水で洗浄した。無 水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下 に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1) によ り精製し、2-シアノー6-〔〔(4-メトキシカルボ ニルシクロヘキシル) アミノカルボニル] メトキシ] ナ フタレンを無色固体として687mg(71%)得た。 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ_{TMS} : 8.17 (s, 1H), 7.83 (d, J=9.9Hz, 1H), 7.83 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.60 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.35-7.26 (m, 1H), 7.12 (m, 1H), 6.62 - 6.30 (dx2, 1H), 4.62 (s, 2H), 4.13 - 3.75 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 2.60 - 2.20 (m, 1H), 2.05 - 1.10 (m, 8H)

【0163】2ーシアノー6ー[[(4ーメトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレンから化合物(2)への変換は、実施例3と同様に行なった。すなわち、原料の2ーシアノ体683mg(1.86mmol)をトリエチルアミン2mlおよびピリジン20mlの混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。このチオカルバモイル体を得た。このチオカルバモイル体をでして15ml中でヨードメタン1.5ml(24mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。このチオイミダート体を得た。このチオイミダート体をメタノール10ml中で酢酸アンモニウム108mg(1.40mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(2)をよう化水素酸塩で黄色固体として219mg(23%)得た。なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出液は塩化メチレン:メタノー

ル=19:1~9:1を用いた。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9.10 (m, 3H), 8.40 (s, 1H), 8.02 (m, 1H), 7.98 (m, 1H), 7.78 (dd, J=8.6, 1.7Hz, 1H), 7.42 - 7.39 (m, 2H), 4.66, 4.64 (each s, 2H), 3.80 (m, 1H), 3.59 (s, 3H), 2.25 (m, 1H), 1.95 - 1.25 (m, 8H)

【0164】 実施例13

2-アミジノー6ー [(4-カルボキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] メトキシ] ナフタレン [化合物(1)]

化合物 (2) 218 mg (0.426 mmol) にエタノール 10 ml および1N 水酸化ナトリウム水溶液5 ml を加え、室温で1時間攪拌した。この反応液に1N塩酸を加えて酸性 (pH2~3) とし、減圧下にエタノールを留去した。ここで析出した結晶を濾取し、少量の水で洗浄して、化合物 (1) を塩酸塩で無色固体として67 mg (39%) 得た。

 1 H – NMR (5 0 0 MH z, DMS O – d $_{6}$) $\delta_{\, TMS}$: 12.10 (bs, 1H), 9.42 (bs, 2H), 9.18 (bs, 2H), 8.45 (s, 1H), 8.07 (d, J=8.0Hz, 1H), 8.02 (m, 1H), 7.98 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.80 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 7.4 1 (m, 2H), 4.66 (s, 2H), 2.14 (m, 1H), 3.61 (m, 1H), 1.93 (m, 2H), 1.81 (m, 2H), 1.33 (m, 4H)

【0165】実施例14

6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸

6ープロモー2ーナフトアルデヒド2.00g(8.5 1 mmol)に2ーメチルー2ープテン9.0ml(85 mmol)およびtープタノール50mlを加えた。この混合溶液に、亞塩素酸ナトリウム(85%)1.16g(10.9 mmol)およびリン酸二水素ナトリウム二水和物1.08g(6.92 mmol)を水8.6mlに溶解した溶液を室温で滴下し、そのあと1日攪拌した。反応液に6N水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性としたのち、水120mlを加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層を濃塩酸で酸性(pH1~2)とし、析出した固体を濾取し、6ープロモー2ーナフタレンカルボン酸を無色固体として1.48g(69%)得た。

【0166】6ープロモー2ーナフタレンカルボン酸
1.00g(3.98mmol)にジエチルエーテルを15 ml加え、この混合液にベンジルアルコール908mg(8.40mmol)および4ージメチルアミノピリジン49mg(0.40mmol)を加え、次いでジシクロヘキシルカルボジイミド908mg(4.40mmol)を加え、室温で42時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣を酢酸エチルとnへキサンの混合溶媒から再結晶し、6ープロモー2ーナフタレンカルボン酸ベンジルを無色結晶として620mg(45%)得た。

[0 1 6 7] ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}_{3}$) δ_{TMS} : 8.61 (s, 1H), 8.13 (dd, J=8.7, 1.6Hz, 1H), 8.06 (s, 1H),

7.83 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.80 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.62 (dd, J=8.7, 1.6Hz, 1H), 7.6 - 7.2 (m, 5H), 5.44 (s, 2H)

【0168】6ープロモー2ーナフタレンカルボン酸ベンジル600mg(1.76mmol)に1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン1.8mlを加え、次いでシアン化第一銅220mg(2.46mmol)を加え、150℃で8時間攪拌した。反応液を室温にもどし、これを酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水で洗浄し、水層を酢酸エチルで抽出した。この抽出液と先の酢酸エチル層とを合わせて飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーへキサン:酢酸エチル=5:1)により精製し、6ーシアノー2ーナフタレンカルボン酸ベンジルを無色固体として210mg(42%)得た。

[0 1 6 9] 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 8.68 (s, 1H), 8.28 (s, 1H), 8.23 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.96 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.69 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 7.6 - 7.2 (m, 5H), 5.46 (s, 2H)

【0170】6ーシアノー2ーナフタレンカルボン酸ベンジル210mg(0.73mmol)をテトラヒドロフラン2mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素21mgを加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。この反応液に0.5N水酸化リチウム水溶液1.5mlを加え、析出物を溶解させたのち濾過し、濾紙上のパラジウム炭素を0.5N水酸化リチウム水溶液で洗浄し、濾液と洗浄液を合わせ、これを減圧下に濃縮したのち、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に濃塩酸を加え酸性(pH1~2)とし、析出した固体を濾取し、6ーシアノー2ーナフタレンカルボン酸を無色粉末として100mg(69%)得た。

[0 1 7 1] $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8. 72 (s, 1H), 8. 68 (s, 1H), 8. 33 (d, J=8. 6Hz, 1H), 8. 17 (d, J=8. 7Hz, 1H), 8. 10 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 88 (d, J=8. 6Hz, 1H)

【0172】実施例15

<u>4-アミノフェノキシ酢酸 t ープチル</u>

4ーニトロフェノール13.9g(100mmol)をN, Nージメチルホルムアミド20mlに溶解し、この溶液にプロモ酢酸 tープチル29.3g(150mmol)および炭酸カリウム27.6g(200mmol)を加え、70℃で4時間攪拌した。反応液を酢酸エチル100mlで希釈し、これを水で洗浄し、水層を酢酸エチルで抽出した。この抽出液と先の有機層を合わせて水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=5:1)により精製し、さらに酢酸エチルとnーヘキサンの混合溶媒から

再結晶し、4-二トロフェノキシ酢酸 t ーブチルを淡黄 色結晶として21.8g (86%) 得た。

[0 1 7 3] $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} :8. 21 (d, J=7.1Hz, 2H), 7.13 (d, J=7.1Hz, 2H), 4.86 (s, 2H), 1.43 (s, 9H)

IR (KBr) : 1740, 1590, 1500, 1330, 1240, 116 0 cm^{-1}

【0174】4ーニトロフェノキシ酢酸 tープチル19.3g(76.0mmol)をエタノール100mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素1.0gを加え、水素雰囲気下、室温で18時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、4ーアミノフェノキシ酢酸 tープチルを淡褐色油状として16.8g(99%)得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} :6.62 (d, J=6.6 Hz, 2H), 6.49 (d, J=6.6Hz, 2H), 4.63 (s, 2H), 4.43 (s, 2H), 1.41 (s, 9H)

IR (neat): 3350, 2950, 1740, 1510, 1220, 1 150 cm^{-1}

【0175】実施例16

2-アミジノー6- [4-(t-プトキシカルボニルメトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレン [化合物(27)]

6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸95mg(0.4 8 mmol) に塩化メチレン 2 ml および 2 ークロロー 4, 6 ージメトキシー1, 3, 5ートリアジン86mg(0.4 9mmol) を加え、次いで氷冷下にN-メチルモルホリン 0. 054ml (0. 49mmol) を加えてそのまま3時間 攪拌した。この反応液に、4-アミノフェノキシ酢酸 t ープチル112mg (0.50mmol) を塩化メチレン1ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、そのあと室温にもど し、11時間攪拌した。反応液から低沸点物を減圧下に 留去したのち酢酸エチルで希釈し、0.2 N塩酸で洗浄 した。水層は酢酸エチルで抽出し、抽出液を先の酢酸エ チル層と合わせて水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物 を減圧下に留去した。得られた残渣を酢酸エチルとnー ヘキサン混合溶媒から再結晶し、2-シアノー6-[4 - (t-ブトキシカルボニルメトキシ) アニリノカルボ ニル〕ナフタレンを無色結晶として121mg(63%) 得た。

[0 1 7 6] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) δ_{TMS} : 1 0.42 (s, 1H), 8.66 (s, 1H), 8.63 (s, 1H), 8.26 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.18 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.11 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.68 (d, J=9.0Hz, 2 H), 6.92 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.63 (s, 2H), 1.42 (s, 9 H)

【0177】2- [4-(t-ブトキシカルボニルメトキシ) アニリノカルボニル] -6-シアノナフタレンから化合物(27)への変換は、実施例3と同様の方法で

行なった。すなわち、原料の6-シアノ体90mg(0.22mmol)をピリジン2mlおよびトリエチルアミン0.2mlの混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を黄色粉末として63mg得た。このチオカルバモイル体をアセトン2.5ml中ヨードメタン0.18ml(2.9mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を黄色固体として97mg得た。このチオイミダート体をメタノール2ml中酢酸アンモニウム18mg(0.23mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(27)をよう化水素酸塩で無色固体として50mg(65%)得た。なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出液はクロロホルム:メタノール=5:1を用いた。

[0 1 7 8] 1 H -NMR (DMSO $^{-}$ d $_{6}$) δ_{TMS} : 1 0.42 (s, 1H), 9.6 $^{-}$ 9.1 (br), 8.65 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 8.28 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.20 (d, J=8.8Hz, 1 H), 8.12 (d, J=7.3Hz, 1H), 7.88 (d, J=7.3Hz, 1H), 7.70 (d, J=9.1Hz, 2H), 6.92 (d, J=9.1Hz, 2H), 4.63 (s, 2H), 1.43 (s, 9H)

【0179】実施例17

<u>2-アミジノー6-[4-(カルボキシメトキシ)アニ</u>リノカルボニル]ナフタレン<u>[</u>化合物 (21)]

化合物 (27) 36mg (0.66mmol) にトリフルオロ 酢酸 0.5mlを加え、室温で30分間攪拌した。反応液 にジエチルエーテル2mlを加え、析出した固体を濾取し て、化合物 (21) をよう化水素酸塩で褐色固体として 25mg (63%) 得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 13.4 - 12.6 (br), 10.45 (s, 1H), 9.49 (bs, 2H), 9.08 (bs, 2H), 8.68 (s, 1H), 8.54 (s, 1H), 8.32 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.24 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.15 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.89 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.71 (d, J=9.0Hz, 2H), 6.95 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.68 (s, 2H)

【0180】実施例18

2-アミジノー6- [4-(メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン [化合物 (68)] p-ヒドロキシ安息香酸ベンジル20.0g (87.6 mm ol) をN, N-ジメチルホルムアミド200mlに溶解し、この溶液にプロモ酢酸メチル9.1 ml (96 mmol) および炭酸カリウム18.2g (132 mmol) を加え、60℃で20時間攪拌した。反応液を室温にもどし、これを水中に注ぎ、析出した固体を濾取して、p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジルを無色固体として23.7g (90%) 得た。

[0 1 8 1] 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ $_{TMS}$: 8.03 (d, 2H), 7.41 - 7.35 (m, 5H), 6.82 (d, 2H, J=8.9H z), 5.33 (s, 2H), 4.69 (s, 2H), 3.80 (s, 3H) m p 59 - 61 $^{\circ}$ C

【0182】p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジル23.6g(78.6mmol)をメタノール400

mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素を2.4 g加え、水素雰囲気下、室温で6時間攪拌した。反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 得られた固体をメタノールから再結晶し、p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸を無色結晶として14.9 g (90%) 得た。

[0 1 8 3] $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} :7. 89 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.02 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.91 (s, 2H), 3.71 (s, 3H)

IR (KBr) : 2900, 1740, 1670, 1300 - 1250 cm

mp 170 - 173 ℃

【0184】p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸75mg(0.36mmol)をピリジン3mlに溶解し、この溶液にジイソプロピルカルボジイミド0.07ml(0.5 mmol)および6ーアミジノー2ーナフトールメタンスルホン酸塩101mg(0.36mmol)を加え、室温で20時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取し、メタノールから再結晶し、化合物(68)をメタンスルホン酸塩で淡黄色結晶として64mg(38%)得た。

[0 1 8 5] 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9. 48 (bs, 2H), 9. 14 (bs, 2H), 8. 56 (s, 1H), 8. 22 (d, J=8. 9Hz, 2H), 8. 24 - 8. 13 (m, 2H), 8. 01 (d, J=0. 8Hz, 1H), 7. 87 (dd, J=8. 9, 0. 8Hz, 1H), 7. 66 (dd, J=8. 9, 0. 8Hz, 1H), 7. 18 (d, J=8. 9Hz, 2H), 5. 00 (s, 2H), 3. 73 (s, 3H), 2. 36 (s, 3H) 13 C-NMR (5 0 MHz, DMSO-d₆) δ_{TMS} : 168. 7, 165. 6, 164. 1, 162. 2, 150. 6, 135. 6, 132. 1, 130. 8, 129. 7, 129. 4, 128. 4, 125. 5, 124. 5, 123. 5, 121. 4, 119. 0, 115. 0, 6 4. 7, 52. 0, 39. 8

IR (KBr) : 3350, 3150, 1765, 1720, 1685, 121 0, 1170 cm^{-1}

 $MS (SIMS) : 379 (MH^+)$

【0186】実施例19

2-アミジノー6- [4-(t-ブトキシカルボニルメト キシ) ベンゾイルオキシ] ナフタレン [化合物 (6 9)]

p-ヒドロキシ安息香酸ベンジル5.58g(24.4mm ol)をN, Nージメチルホルムアミド80mlに溶解し、この溶液にプロモ酢酸t-プチル4.4ml(27mmol)および炭酸カリウム5.14g(37.2mmol)を加え、60℃で2時間攪拌した。反応液を室温にもどし、これを水中に注ぎ、析出した固体を濾取し、p-t-プトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジルを無色固体として8.35g(定量的)得た。

[0 1 8 7] 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 8.03 (d, J=8.9Hz, 2H), 7.45 - 7.30 (m, 5H), 6.90 (d, J=8.9Hz, 2H), 5.33 (s, 2H), 4.56 (s, 2H), 1.47 (s, 9 H)

【0188】p-t-ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジル8.22g(24.0mmol)をメタノール100mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素を800mg加え、水素雰囲気下、室温で8時間攪拌した。反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、p-t-ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸を無色固体として6.05g(定量的)得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 8.07 (d, J=9.0Hz, 2H), 6.94 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.59 (s, 2H), 1.48 (s, 9H)

【0189】p-t-ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸157mg(0.62mmol)をピリジン6mlに溶解し、この溶液にジイソプロピルカルボジイミド0.10ml(0.64mmol)および2-アミジノー6ーナフトールメタンスルホン酸塩175mg(0.62mmol)を加え、室温で19時間攪拌した。反応液に析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、化合物(69)をメタンスルホン酸塩で淡黄色結晶として147mg(46%)得た。

[0 1 9 0] 1 H – NMR (DMSO – d $_{6}$) δ_{TMS} : 9.47 (bs, 2H), 9.10 (bs, 2H), 8.55 (s, 1H), 8.22 (d, J=8.9Hz, 2H), 8.25 – 8.13 (m, 2H), 8.01 (d, J=2.1Hz, 1H), 7.86 (dd, J=8.8, 2.1Hz, 1H), 7.65 (dd, J=8.8, 2.1Hz, 1H), 7.14 (d, J=8.9Hz, 2H), 4.84 (s, 2H), 2.34 (s, 3H), 1.44 (s, 9H)

【0191】実施例20

<u>2-アミジノー6-[4-(カルボキシメトキシ)ベン</u> ゾイルオキシ]ナフタレン[化合物(67)]

化合物 (69) のメタンスルホン酸塩140mg (0.2 7 mmol) を塩化メチレン14mlに溶解し、この溶液にトリフルオロ酢酸3ml (40 mmol) を加え、室温で3時間攪拌した。反応液から低沸点物を減圧下に留去し、得られた残渣をエタノールとジエチルエーテルの混合溶媒から再結晶し、化合物 (67) をメタンスルホン酸塩で淡黄色結晶として80mg (64%) 得た。

[O 1 9 2] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) δ_{TMS} : 9. 46 (bs, 2H), 9. 08 (bs, 2H), 8. 55 (s, 1H), 8. 14 (d, J=8. 9Hz, 2H), 8. 27 - 8. 10 (m, 2H), 8. 00 (d, J=2. 2Hz, 1H), 7. 87 (dd, J=8. 8, 2. 2Hz, 1H), 7. 65 (dd, J=8. 8, 2. 2Hz, 1H), 7. 15 (d, J=8. 9Hz, 2H), 4. 86 (s, 2 H), 2. 33 (s, 3H)

 13 C-NMR (50MHz, DMSO-d₆) δ_{TMS} : 169. 6, 165. 5, 164. 1, 162. 4, 150. 6, 135. 6, 132. 0, 130. 8, 129. 6, 129. 4, 128. 4, 125. 4, 124. 5, 123. 5, 121. 1, 118. 9, 114. 9, 64. 6, 39. 8

【0193】実施例21

2-アミジノー6- [4- (メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン [化合物 (80)] p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸 0.69g (3.3 mol) を塩化メチレン10mlに溶解し、この溶

液に2-クロロー4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン0.58g(3.3mmol) およびNーメチルモルホリン0.36ml(3.3mmol)を加え、氷冷下3時間攪拌した。この溶液に、6-ブロモー2ーナフチルアミン0.68g(3.1mmol)を塩化メチレン10mlに溶解した溶液を加え、室温で21時間攪拌し、さらに5時間加熱還流した。反応液を塩化メチレンで希釈したのち、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣を酢酸エチルから再結晶し、2-ブロモー6ー〔4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ〕ナフタレンを無色結晶として0.73g(58%)得た。

[0 1 9 4] 1 H-NMR (5 0 0 MH z, DMS O-d₆) 6 1 H: 10.35 (s, 1H), 8.47 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.99 (d, J=6.9Hz, 2H), 7.90 - 7.80 (m, 3H), 7.59 (dd, J=8.8, 2.1Hz, 1H), 7.10 (d, J=6.9Hz, 2H), 4.93 (s, 2H), 3.73 (s, 3H)

【0195】2-プロモー6-〔4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ〕ナフタレン653mg(1.58mol)を1,3-ジメチルー2-イミダゾリジノン5mlに溶解し、この溶液にシアン化第一銅212mg(2.37mol)を加え、150℃で5時間攪拌した。この反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水で洗浄した。水層をさらに酢酸エチルで抽出し、抽出液を先の有機層と合わせて水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣を酢酸エチルとn-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し、2-シアノー6-〔4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ〕ナフタレンを無色結晶として260mg(46%)得た。

[0 1 9 6] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) δ_{TMS} : 1 0.50 (s, 1H), 8.60 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.14 - 7.89 (m, 5H), 7.74 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.11 (d, J=8.8Hz, 2H), 4.94 (s, 2H), 3.73 (s, 3H)

【0197】2ーシアノー6ー〔4ー(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ〕ナフタレンから化合物(80)の変換は、実施例3と同様の方法で行なった。すなわち、原料の2ーシアノ体200mg(0.55mmol)をトリエチルアミン0.6mlおよびピリジン6mlの混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体をアセトン10ml中でヨードメタン1.0ml(16mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。このチオイミダート体をメタノール10ml中で酢酸アンモニウム70mg(0.91mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(80)をよう化水素酸塩で淡黄色固体として105mg(39%)得た。なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出液は塩化メチレン:メタノール=19:1~9:1を用いた。

【0 1 9 8】 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ_{TMS} : 1 0.51 (s, 1H), 9.24 (bs, 4H), 8.62 (s, 1H), 8.42 (s, 1H), 8.10 - 7.98 (m, 5H), 7.79 (d, J=10.0Hz, 1H), 7.11 (d, J=8.6Hz, 2H), 4.94 (s, 2H), 3.73 (s, 3H) 【0 1 9 9】 実施例 2 2

2-アミジノー6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ] ナフタレン [化合物 (74)]化合物 (80) 68mg (0.14mmol) にエタノール1

Omlおよび1 N水酸化ナトリウム水溶液1. Oml(1. Omnol)を加え、室温で5分間攪拌した。この反応液に1 N塩酸を加え酸性($pH3\sim4$)とし、析出した固体を濾取し、化合物(74)を塩酸塩で淡褐色固体として32 mg(60%)得た。 ^1H-NMR (500MHz,DMSO- $_6$) δ_{TMS} : 13.06 (bs, 1H), 10.53 (s, 1 H), 9.42 (s, 2H), 9.13 (s, 2H), 8.62 (d, J=1.5Hz, 1H), 8.44 (d, J=1.2Hz, 1H), 8.07 (d, 2H), 8.05 - 7.99 (m, 3H), 7.80 (dd, J=8.7, 1.8Hz, 1H), 7.08 (d, J=8.9Hz, 2H), 4.80 (s, 2H)

【0200】実施例23

2- (N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ) -6-〔〔(4-メトキシカルボニルメチルピペラジノ)カル ボニル] メトキシ] <u>ナフタレン [化合物(12)</u>] 6-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-2-ナフトキシ酢酸500mg (1.32mmol)、ピペラジノ 酢酸メチル229mg (1. 45mmol) および1-ヒドロ キシベンプトリアゾール195mg (1.45mmol) を N, N-ジメチルホルムアミド25mlに懸濁し、この懸 濁液に1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチ ルカルボジイミド塩酸塩281mg (1. 45mmol) を加 え、室温で18時間攪拌した。反応混合物を水と酢酸エ チルの混合液に注ぎ、有機層を分離した。この有機層を 水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (クロロホルム:メタノール=20:1) により精製 し、化合物 (12) を淡黄色固体として315mg (46

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 8.40 - 7.00 (m, 1 0H), 8.30 (s, 1H), 5.21 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.70 - 3.50 (m, 2H), 3.21 (s, 2H), 2.70 - 2.40 (m, 4H)

【0201】実施例24

2-アミジノー6-[((4-メトキシカルボニルメチルピペラジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレン [化合物(13)]

化合物 (12) 520 mg (1.00 mmol) をテトラヒドロフラン100 mlおよび1N塩酸3 mlの混合液に溶解した。この溶液に10%パラジウム炭素400 mgを加え、水素雰囲気下、室温で14時間攪拌した。反応混合物に1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH7~8にした

のち濾過し、濾液を1N塩酸で酸性にしたのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=99:1)により精製し、化合物(13)を塩酸塩で褐色固体として130mg(28%)得た。

 $^{1}H-NMR \; (DMSO-d_{6}) \; \delta_{TMS} : 9.47 \; (br, 2 H), 9.24 \; (br, 2H), 8.50 \; (s, 1H), 8.13 - 7.78 \; (m, 3 H), 7.52 - 7.20 (m, 2H), 5.00 \; (s, 2H), 3.74 \; (s, 3 H), 3.70 - 3.30 \; (m, 4H), 3.17 \; (s, 2H), 2.60 - 2.40 \; (m, 4H)$

【0202】実施例25

2-アミジノー6-[[(4-カルボキシメチルピペラジノ) カルボニル] メトキシ] ナフタレン [化合物(11)]

化合物(13)120mg(0.262mmol)をテトラヒドロフランに懸濁し、この懸濁液に1N水酸化ナトリウム水溶液6mlを加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物に1N塩酸を加えpH3以下にしたのち、減圧下に濃縮した。濃縮液中に生じた析出物を濾取し、水で洗浄したのち乾燥し、化合物(11)を塩酸塩で淡褐色固体として54mg(74%)得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9.38 (bs, 2 H), 9.22 (bs, 2H), 8.42 (s, 1H), 8.10 - 7.30 (m, 5 H), 4.86, 4.82 (s \times 2, 2H)

IR (KBr) : 1720, 1660, 1615 cm^{-1}

mp > 250℃

【0203】実施例26

2- (N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ) -6-[(4-メトキシカルボニルピペリジノ) カルボニ ル] メトキシ] ナフタレン [化合物 (6)]

6-(Nーベンジルオキシカルボニルアミジノ)-2ーナフトキシ酢酸1.00g(2.64mmol)、4ーピペリジンカルボン酸メチル520mg(2.90mmol)および1ーヒドロキシベンゾトリアゾール390mg(2.90mmol)をN,Nージメチルホルムアミド50mlに懸濁し、この懸濁液に1-(3ージメチルアミノプロピル)-3ーエチルカルボジイミド塩酸塩362mg(2.90mmol)を加え、室温で14時間攪拌した。反応混合物を水と酢酸エチルの混合液に注ぎ、有機層を分離した。この有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、化合物(6)を淡黄色固体として936mg(70%)得た。

 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 8.39 (s, 1H), 7.90 - 7.20 (m, 10H), 5.24 (s, 2H), 4.79 (s, 2H), 4.35 (d, J=7.2Hz, 1H), 4.12 (d, J=7.2Hz, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.22(t, J=7.0Hz, 1H), 2.92 (t, J=7.0Hz, 1H), 2.70 - 2.50 (m, 1H)2.10 - 1.60 (m, 4H)

【0204】実施例27

2-アミジノー6-[[(4-カルボキシピペリジノ) カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン〔化合物(5)〕 化合物 (6) 936 mg (1.86 mmol) をテトラヒドロ フラン150mlおよび1N塩酸30滴の混合液に溶解し た。この溶液に10%パラジウム炭素200mgを加え、 水素雰囲気下、室温で69時間攪拌した。反応混合物に 1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH7~8にした のち濾過し、濾液を1N塩酸で酸性にしたのち、低沸点 物を減圧下に留去した。得られた残渣をテトラヒドロフ ラン65mlに懸濁し、この懸濁液に1N水酸化ナトリウ ム水溶液40mlを加え、室温で2時間攪拌した。反応混 合物に1N塩酸を加えpH3以下にしたのち、低沸点物 を減圧下に留去した。得られた残渣をRPーカラムクロ マトグラフィー (水:アセトニトリル=6:1) により 精製し、化合物(5)を塩酸塩で淡黄色固体として23 5mg (32%) 得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9.48 (br, 2 H), 9.29 (br, 2H), 8.48 (s, 1H), 8.10 - 7.30 (m, 5 H), 5.02 (s, 2H), 3.30 - 3.10 (m, 2H), 3.10 - 2.80 (m, 2H), 2.10 - 1.30 (m, 5H)

IR (KBr) : 3300, 1700, 1660, 1605 cm⁻¹ mp 1 2 0 - 1 2 5 $^{\circ}$ C

【0205】実施例28

[(4-アミノーローフェニレン)ジオキシ] 二酢酸ジ

t ープチル

4-ニトロカテコール 7.95g (51.3mmol) およびプロモ 酢酸 t ープチル 25.0g(128mmol)をN, Nージメチルホル ムアミド 100m1に溶解し、これに炭酸カリウム19.7g(1 43mmol)を加え、室温で24時間攪拌した。反応液に水を 注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を水および食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過 後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をnーへ キサンと酢酸エチルとの混合溶媒から再結晶し、〔(4 ーニトローo-フェニレン) ジオキシ] 二酢酸ジ t ーブ チルを無色結晶として 18.10g (61%) 得た。このもの 1 3.10g (34.1mmol)を酢酸エチル 70ml に溶解し、これに 10% パラジウム炭素 1.3gを加え、水素雰囲気下、室温 で5時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液から 低沸点物を減圧下に留去し、〔(4-アミノーローフェ ニレン)ジオキシ] 二酢酸ジtーブチルを無色油状とし て 11.81g (98%) 得た。

[0 2 0 6] $^{1}H-NMR$ (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 6.79 (m, 1H), 6.27-6.20 (m, 2H), 4.54 (s, 2H), 4.50 (s, 2H), 1.48 (s, 1H), 1.47 (s, 9H)

IR (KBr): 3350, 3000, 1740, 1510, 1150 cm⁻¹ 【0207】実施例29

2-アミジノー6- [3, 4-ビス (t-プトキシカル ボニルメトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレン (化 合物(26))

実施例3と同様の方法に従った。すなわち、6-シアノ

-2ーナフタレンカルボン酸 100mg (0.51mmol) と [(4ーアミノーoーフェニレン) ジオキシ] 二酢酸 t ープチル 197mg (0.56mmol) とを縮合し、nーヘキサンと酢酸エチルとの混合溶媒から再結晶し、2ーシアノー6ー[3,4ーピス(tープトキシカルボニルメトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレンを無色固体として 233mg (86%)得た。

【0208】融点: 162~163℃

 1 H – NMR (DMSO – d $_{6}$, 500 MH z) δ_{TMS} : 10.40 (s, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.27 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.20 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.12 (dd, J=8.6, 1.7Hz, 1H), 7.89 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H), 7.55 (d, J=2.4Hz, 1H), 7.33 (dd, J=8.8, 2.3Hz, 1H), 6.93 (d, J=8.8Hz, 1H), 4.65 (s, 4H), 1.44 (bs, 18H)

【0209】次に、2-シアノー6-〔3,4-ビス(tープトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル ナフタレン 200mg (0.38 mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)により精製し、化合物(26)をよう化水素酸塩で黄色固体として 100mg (3工程で39%)を得た。

IR (KBr): 3350, 1730, 1670, 1510, 1160 cm⁻¹ 【0210】実施例30

2-アミジノー6- [3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) アニリノカルボニル] ナフタレン (化合物(23)) 実施例17と同様の方法に従い、化合物(26)のよう化水素酸塩90mg (0.13mmol)をトリフルオロ酢酸1ml で処理し、化合物(23)をよう化水素酸塩で淡褐色固体として62mg (84%) 得た。

【0211】融点:>;250℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 13.0-12.0 (bs, 1H), 10.44 (s, 1H), 9.47 (s, 2H), 9.15 (s, 2H), 8.64 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 8.29 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.21 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.11 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.86 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.42 (s, 1H), 7.39 (d, J=7.5Hz, 1H), 6.90 (d, J=9.0Hz, 1H), 4.66 (bs, 4H)

IR (KBr) : 3300, 3200, 1740, 1680, 1510 cm

【0212】実施例31

〔 (4 − (メチルアミノ) − o −フェニレン〕ジオキシ〕二酢酸 t −プチル

[(4-アミノーoーフェニレン)ジオキシ] 二酢酸 tープチル 2.78g(7.85mmol)およびスクシンイミド 0.78g(7.85mmol)をエタノール 10ml に加え、これに37% ホルムアルデヒド水溶液 0.64g(7.85mmol)を加え、3時間加熱還流した。反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:nーヘキサン=2:1)により精製し、[[4-(スクシンイミドメチルアミノ)ーoーフェニレン]ジ

オキシ] 二酢酸 t ープチルを無色液体として 2.74g(77%) 得た。

[[4-(スクシンイミドメチルアミノ) -o-フェニレン] ジオキシ] 二酢酸 t ープチル 2.65g (5.70 mmo 1) をジメチルスルホキシド 10ml に溶解し、これに水素化ホウ素ナトリウム 220mg(5.70mmo1)を加え、100 ℃で30分間攪拌した。冷却後、反応液に水を注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、[[4-(メチルアミノ) -o-フェニレン] ジオキシ] 二酢酸 t ープチルを無色液体として 1.03g(49 %)得た。

[0 2 1 3] $^{1}H-NMR$ (CDC 1 CDC 1 CDC 3) δ_{THS} : 6.88-6.83 (m, 1H), 6.17-6.15 (m, 2H), 4.57 (s, 2H), 4.51 (s, 2H), 2.78 (s, 3H), 1.48 (s, 18H)

IR (neat): 3400, 2950, 2900, 1740, 1510 cm

【0214】実施例32

2-アミジノー6- [3, 4-ビス(tープトキシカル ボニルメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]ナ フタレン(化合物(25))

実施例3と同様の方法に従った。すなわち、6ーシアノー2ーナフタレンカルボン酸120mg (0.61mmol)と [[4ー (メチルアミノ)ーoーフェニレン] ジオキシ] 二 酢酸 tープチル 246mg (0.67mmol) とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=2:1) により精製し、2ー [3,4ーピス(tープトキシカルボニルメトキシ)ーNーメチルアニリノカルボニル] ー6ーシアノナフタレンを無色固体として267mg (80%) 得た。

[0 2 1 5] $^{1}H-NMR$ (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 8.11 (s, 1H), 7.89 (s, 1H), 7.83 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.56 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.44 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 8.71 (s, 1H), 8.56 (s, 2 H), 4.48 (s, 2H), 4.47 (s, 2H), 3.49 (s, 3H), 1.47 (s, 9H), 1.37 (s, 9H)

IR (KBr): 2950, 2200, 1740, 1640, 1500, 115 0 cm⁻¹

【0216】次に、2-〔3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]-6-シアノナフタレン 260mg (0.48mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)により精製し、化合物(25)をよう化水素酸塩で無色固体として 173mg (52%) 得た。

[0 2 1 7] $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9. 81-9.10 (bs, 3H), 8.37 (s, 1H), 8.05 (d, J=8.8Hz, 1 H), 7.98 (s, 1H), 7.90 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.76 (d, J

=8.6Hz, 1H), 7.50 (d, J=8.7Hz, 1H), 6.99 (s, 1H), 6.63 (s, 2H), 4.62 (s, 2H), 4.53 (s, 2H), 3.37 (s, 3H), 1.44 (s, 9H), 1.30 (s, 9H)

IR (KBr): 3300, 1740, 1620, 1500, 1160 cm⁻¹ 【0218】実施例33

2-アミジノー6- [3, 4-ビス (カルボキシメトキシ) -N-メチルアニリノカルボニル] ナフタレン (化合物(24))

実施例17と同様の方法に従い、化合物(25)のよう化水 素酸塩173mg (0.25mmol)をトリフルオロ酢酸1mlで処理 し、化合物(24)をよう化水素酸塩で黄色固体として130m g (90%) 得た。

[0 2 1 9] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) δ_{TMS} : 9. 38 (bs, 2H), 9. 26 (bs, 2H), 8. 35 (s, 1H), 8. 04 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 94 (s, 1H), 7. 90 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 75 (d, J=10. 0Hz, 1H), 7. 50 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 00 (s, 1H), 6. 61 (s, 2H), 4. 61 (s, 2H), 4. 54 (s, 2H), 3. 36 (s, 3H)

IR (KBr): 3100, 1640, 1500, 1180, 1140 cm⁻¹ 【0220】実施例34

2-アミジノ-6- [4-(メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ] ナフタレン (化合物(76))

水素化ナトリウム (60%) 80mg(2.00mmol)をN, Nージメチルホルムアミド2mlに懸濁させ、これに、実施例21と同様の方法で得られた2ーシアノー6ー[4ー(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン 576mg(1.60mmol)をN, Nージメチルホルムアミド5mlに溶解した溶液を室温で簡下し、そのまま2.5時間撹拌した。反応液にヨードメタン 0.25ml(4.0mmol)を室温で商下し、そのまま4時間撹拌した。反応液に水 20m1を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:酢酸エチルー6:1)により精製し、2ーシアノー6ー[4ー(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルーNーメチルアミノ]ナフタレンを無色固体として 539mg(90%)得た。

[0 2 2 1] $^{1}H-NMR$ (DMS O-d₆) δ_{TMS} : 8. 14(s, 1H), 7.76 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.58 (dd, J=8.5, 1.8Hz, 1H), 7.53 (d, J=1.8Hz, 1H), 7.33-7.23 (m, 1 H), 7.30 (d, J=8.8Hz, 2H), 6.65 (d, J=8.8Hz, 2H), 4.53 (s, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.58 (s, 3H)

IR (KBr) : 2250, 1760, 1625, 1605, 1210, 118 5 cm^{-1}

【0222】次に実施例3と同様の方法に従い、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ] ナフタレン 487mg (1.30 m mol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラ

ムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール=1 0:1) により精製し、化合物(76)をよう化水素酸塩で 淡黄色固体として 460mg (3工程で68%) を得た。

[0 2 2 3] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) 6 1 Tms : 9.50-8.85 (m, 4H), 8.40 (s, 1H), 8.00 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.99 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.86 (d, J=1.2Hz, 1H), 7.76 (dd, J=8.8, 1.2Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.8, 1.9Hz, 1H), 7.26 (d, J=8.7Hz, 2H), 4.72 (s, 2H), 6.74 (d, J=8.7Hz, 2H), 3.36 (s, 3H), 3.49 (s, 3H)

IR (KBr) : 3070, 1750, 1670, 1610, 1215, 118 0 cm⁻¹

【0224】実施例35

2-アミジノー6- [4- (カルボキシメトキシ) ベン ゾイル-N-メチルアミノ] ナフタレン (化合物(75)) 実施例25と同様の方法に従い、化合物(76)のよう化水 素酸塩 104mg(0.200mmo1) を加水分解し、逆相シリカゲル (YMC 社製、ODS-AQ-120-S-50)カラムクロマトグラフィー (水:メタノール=1:1~0:1) で精製し、化 合物(75)を塩酸塩で淡黄色固体として70mg(84%) を得た。融点:220-230 ℃ (分解)

[0 2 2 5] 1 H-NMR (DMSO-d₆) 8 6 1 1 10.55-10.15 (m, 2H), 9.38-9.05 (m, 2H), 8.38 (s, 1 H), 7.98 (d, J=8.7Hz, 2H), 7.84 (d, J=1.9Hz, 1H), 7.74 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H), 7.23 (d, J=8.8Hz, 2H), 6.65 (d, J=8.8Hz, 2H), 4.39 (s, 2H), 3.48 (s, 3H)

IR (KBr) : 3150, 1675, 1620, 1505, 1420, 139 0, 1250, 1180 cm^{-1}

【0226】実施例36

2-アミジノー6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイル-N-ベンジルアミノ] ナフタレン (化合物(79))

実施例34と同様の方法に従い、2-シアノー6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン 576mg(1.60mmol)にベンジルブロミド376mg(2.20mmol)を反応させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:酢酸エチル=20:1~10:1)により精製し、2-シアノー6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルーN-ベンジルアミノ]ナフタレンを無色固体として 331mg(46%) 得た。

[0 2 2 7] 1 H-NMR (DMSO-d₆) 6 1 Ms: 8. 43 (s, 1H), 7.89(d, J=8.5Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.80-7.70 (m, 2H), 7.50-7.15 (m, 8H), 6.75 (d, J=8.7Hz, 2H), 5.23 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.62 (s, 3H)

I R (KBr) : 3450, 2260, 1755, 1620, 1220, 118 5 cm^{-1}

【0228】次に実施例3と同様の方法に従い、2-シアノー6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-ベンジルアミノ]ナフタレン 329mg (0.73

mmol) のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール= $12:1\sim6:1$)により精製し、化合物(79)をよう化水素酸塩で淡黄色固体として 218mg (3 工程で50%) を得た。

[0 2 2 9] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) δ $_{TMS}$: 9. 45-8. 80 (m, 4H), 8. 33 (s, 1H), 7. 93 (d, J=8. 6Hz, 1H), 7. 90 (d, J=8. 6Hz, 1H), 7. 75 (s, 1H), 7. 72 (d, J=8. 6Hz, 1H), 7. 44-7. 15 (m, 8H), 6. 74 (d, J=8. 7Hz, 2H), 5. 24 (s, 2H), 4. 72 (s, 2H), 3. 63 (s, 3H) I R (KBr) : 3150, 1735, 1660, 1600, 1485, 121 0, 1165 cm $^{-1}$

【0230】実施例37

2-アミジノー6- [4- (カルボキシメトキシ) ベン ゾイル-N-ベンジルアミノ] ナフタレン (化合物(7 8))

実施例25と同様の方法に従い、化合物(79)のよう化水 素酸塩60mg(0.10mmo1)を加水分解し、化合物(78)を塩 酸塩で淡黄色固体として40mg(82%)を得た。

[0 2 3 1] 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 1 0.47-10.15 (m, 2H), 9.48-9.02 (m, 2H), 8.29 (s, 1 H), 7.91 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.73 (s, 1H), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.47-7.13 (m, 8H), 6.65 (d, J=8.4Hz, 2 H), 5.23 (s, 2H), 4.39 (s, 2H)

IR (KBr): 3250, 1680, 1610, 1515, 1505, 1420, 1400, 1230, 1180 cm⁻¹

【0232】実施例38

トランスー (4-アミノシクロヘキシルオキシ) 酢酸 t ープチル

トランスー4ーアミノシクロヘキサノール 5.00g (43.4 mmol)、N, Nージメチルウレア 3.82g (43.4 mmol)、37%ホルマリン 50ml、Nーメチルモルホリン9.54ml (86.8 mmol)およびジオキサン 10ml の混合液にトルエン 200mlを加え、共沸下に水を除去しながら約5時間加熱した。反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=50:1~10:1)により精製し、トランスー5ー(4ーヒドロキシシクロヘキシル)-1,3ージメチルヘキサヒドロー2ーオキソー1,3,5ートリアジンを無色固体として7.40g (75%)得た。

[0 2 3 3] 1 H - NMR (CDC 1) 3 5

【0234】トランス-5-(4-ヒドロキシシクロへキシル)-1,3-ジメチルへキサヒドロ<math>-2-オキソー1,3,5-トリアジン 1.00g (4.40mmol) およびプロモ酢酸 t-ブチル 1.29g (6.60mmol) をトルエン 13m1 に溶解し、これに硫酸水素テトラーn-ブチルアンモニウム 45mg (0.13mmol)を加え、水酸化ナトリウム 13.

2g (330mmol)を水 13.2ml に溶解した溶液を滴下し、室温で15時間攪拌した。有機層を分液し、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=20:1)により精製し、トランスー5ー〔4ー〔(tープトキシカルボニル)メチルオキシ〕シクロヘキシル〕ー1、3ージメチルヘキサヒドロー2ーオキソー1、3、5ートリアジンを無色固体として 680mg (45%) 得た。

[0 2 3 5] 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 4.20 (s, 4H), 3.98 (s, 2H), 3.49-3.23 (m, 1H), 2.84 (s, 6H), 2.88-2.75 (m, 1H), 2.18-2.06 (m, 2H), 2.06-1.9 3 (m, 2H), 1.47 (s, 9H), 1.44-1.16 (m, 4H)

【0236】トランス-5-[4-[(tープトキシカルボニル)メチルオキシ]シクロヘキシル]-1,3-ジメチルヘキサヒドロ-2-オキソ-1,3,5-トリアジン300mg(0.879mmol)をtープタノール5mlに溶解し、これに飽和塩化アンモンニウム水溶液5mlを加え、2時間加熱還流した。反応液を1N水酸化ナトリウム水溶液でpH10にしたのちベンゼンで抽出し、抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=10:1~5:1)により精製し、トランス-(4-アミノシクロヘキシルオキシ)酢酸tープチルを無色固体として130mg(57%)得た。

[0 2 3 7] $^{1}H-NMR$ (CDC1 $_{3}$) δ_{TMS} : 3.98 (s, 2H), 4.24-3.42 (m, 1H), 2.88-2.69 (m, 1H), 2.45 -1.82 (m, 6H), 1.47 (s, 9H), 1.50-1.07 (m, 4H)

【0238】実施例39

トランス-2-アミジノ-6-[(4-t-プトキシカ ルボニルメトキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] ナフタレン (化合物(30))

6ーシアノー2ーナフタレンカルボン酸 100mg (0.51mm ol) およびトランスー (4ーアミノシクロヘキシルオキシ) 酢酸 t ーブチル 128mg (0.55mmol) をN, Nージメチルホルムアミド5mlに溶解し、これに1ーヒドロキシー1Hーベンゾトリアゾール 75mg (0.55mmol)および1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド 107mg (0.55mmol) を加え、室温で18時間撹拌した。反応液に水 20ml を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン/酢酸エチル=3:1~1:1)により精製し、トランスー2ー[(4ーtープトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]ー6ーシアノナフタレンを無色固体として 160mg (77%)得た。

[0 2 3 9] $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$) δ_{TMS} : 8.28 (s, 1H), 8.26 (s, 1H), 8.10-7.85 (m, 3H), 7.67 (dd,

J=8.4, 1.4Hz, 1H), 6.09 (d, J=8.0Hz, 1H), 4.19-3.9 0 (m, 1H), 4.02 (s, 2H), 3.48-3.31 (m, 1H), 2.31-2. 05 (m, 4H), 1.49 (s, 9H), 1.45-1.19 (m, 4H)

【0240】次に実施例3と同様の方法に従い、トランス-2-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]-6-シアノナフタレン150mg(0.37mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲル(Chromatorex、NH型、富士シリシア化学)カラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)により精製し、化合物(30)を無色固体として70mg(45%)得た。

[0 2 4 1] 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8. 44 (s, 1H), 8.38 (s, 1H), 8.12-7.90 (m, 4H), 6.75 (bs, 1H), 4.00 (s, 2H), 3.90-3.75 (m, 1H), 3.33-3.1 0 (m, 1H), 2.15-1.82 (m, 4H), 1.43 (s, 9H), 1.40-1. 22 (m, 4H)

【0242】実施例40

トランス-2-アミジノ-6-[(4-カルボキシメト キシシクロヘキシル)アミノカルボニル]ナフタレン (化合物(29))

実施例17と同様の方法に従い、化合物(30) 68mg (0.1 6mmol) をトリフルオロ酢酸2mlで処理し、化合物(29) のトリフルオロ酢酸塩を無色固体として70mg (91%)得た。

[0 2 4 3] 1 H-NMR (DMSO-d₆) 8 1 Ms : 9. 47 (bs, 2H), 9.18 (bs, 2H), 8.60-8.39 (m, 3H), 8.26 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.16 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.07 (dd, J=8.6, 2.0Hz, 1H), 7.85 (dd, J=8.6, 2.0Hz, 1H), 4. 05 (s, 2H), 4.02-3.70 (m, 1H), 3.50-3.25 (m, 1H), 2.15-1.80 (m, 4H), 1.60-1.22 (m, 4H)

【0244】実施例41

<u>3- (4-アミノシクロヘキシル) プロピオン酸 t -ブ</u> チル

(メトキシメチル) トリフェニルホスホニウムクロリド 27.8g (81.1mmol) にテトラヒドロフラン 280mlを加 え、これに 1.6M nープチルリチウムのn-ヘキサン溶 液 50.0ml (80.0mmol)を-40℃で30分間で滴下し、その まま1時間撹拌した。次いで、4- (ベンジルオキシカ ルボニルアミノ) シクロヘキサノン 20.0g(81.0mmol) をテトラヒドロフラン 200mlに溶解した溶液を30分間で 滴下し、そのあと室温にもどして3.5 時間撹拌した。反 応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ有機層を取 り、さらに水層を酢酸エチルで抽出し、抽出液と有機層 とを合わせて水および食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下 に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) シクロヘキシリデ ンメチルメチルエーテルを無色固体として 7.02g(32%) 得た。

[O 2 4 5] 1 H-NMR (CDC 1 3) 8 1 TMS : 7.33 (m, 5H), 5.77 (s, 1H), 5.10 (s, 2H), 4.69 (bs, 1H), 3.63 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 2.20-1.80 (m, 6H), 1.34-1.05 (m, 2H)

IR (Neat) : 3600-3100, 2900, 1670, 1530, 13 00 cm $^{-1}$

【0246】4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシリデンメチルメチルエーテル 7.00g (25.5 mmol)をテトラヒドロフラン 50ml に溶解し、これに4N塩酸25mlを加え、室温で4時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え弱アルカリ性にしたのち酢酸エチルで抽出し、抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシルカルバルデヒドを無色固体として 6.25g (94%)得た。

[0 2 4 7] $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ_{TMS} : 9.65, 9.61 (each s, 1H), 7.34(m, 5H), 5.02 (s, 2H), 4.73 (m, 1H), 3.50 (m, 1H), 2.30-1.10 (m, 9H)

【0248】水素化ナトリウム(60%) 1.17g (28.9mmol) をテトラヒドロフラン 240mlに懸濁し、これに、ジエチ ルホスホノ酢酸 t ープチル (95% 純度) 6.15g (25.8mm ol) をテトラヒドロフラン 60ml に溶解した溶液を氷冷 下に15分間で滴下した。このあと室温にもどし30分間撹 拌した。反応液を再び氷冷し、これに4-(ベンジルオ キシカルボニルアミノ)シクロヘキシルカルバルデヒド 6.15g (23.4mmol)をテトラヒドロフラン 60ml に溶解 した溶液を45分間で滴下し、このあと室温で1時間撹拌 した。反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣に酢 酸エチルと食塩水を加え有機層を取り、水および食塩水 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過後、 濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル =4:1) で精製し、 $\beta-[4-(ベンジルオキシカル$ ボニルアミノ)シクロヘキシル]アクリル酸 t - プチル を無色固体として 7.02g (32%)得た。

[0 2 4 9] 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ_{TMS} : 7.34 (m, 5H), 6.83 (dd, J=15.8, 6.8Hz, 0.5H), 6.75 (dd, J=15.8, 6.8Hz, 0.5H), 5.72 (dd, J=15.8, 1.3Hz, 0.5H), 5.68 (dd, J=15.8, 1.3Hz, 0.5H), 5.08 (s, 2H), 4.85, 4.75 (each bs, 1H), 3.81, 3.45 (each bs, 1H), 1.48 (s, 9H), 2.30-1.10 (m, 8H)

IR (KBr) : 3700-3100, 2900, 1710, 1700, 165 0, 1510 cm^{-1}

【0250】 β - [4- (ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシル]アクリル酸t-プチル 7.00g (19.5mmol)をメタノール 200mlに溶解し、これに10%パラジウム炭素 700mgを加え、水素雰囲気下、室温で24時間撹拌した。反応液を濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をn-ヘキサンと酢酸エチルとの混

合溶媒で洗浄し、3-(4-アミノシクロヘキシル)プロピオン酸 t-プチルを無色固体として 3.78g (85%) 得た。

【0251】融点:39-40℃

 1 H-NMR (CDCl₃) δ_{TMS} : 8.00 (bs, 2H), 2.88 (m, 1H), 2.19 (m, 2H), 1.91 (d, J=9.9Hz, 2H), 1.73 (d, J=9.9Hz, 2H), 1.39 (s, 9H), 1.60-0.80 (m, 8 H)

IR (KBr): 2900, 1720, 1360, 1160 cm⁻¹ 【0252】実施例42

2-アミジノー6-[[4-(2-エトキカルボニルエチル) シクロヘキシル] アミノカルボニル] ナフタレン (化合物(15))

実施例 10 と同様の方法に従い、6-シアノー2-ナフタレンカルボン酸 207mg (1.05mmol) と3-(4-アミノシクロへキシル) プロピオン酸 t-ブチル 250mg (1.10mmol) とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル= $3:1\sim1:1$) により精製し、2-[4-(2-t-ブトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル] アミノカルボニル] -6-シアノナフタレンを無色固体として 337mg (79%) 得た。

[0 2 5 3] 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ $_{TMS}$: 8.29 (s, 1H), 8.25 (d, J=0.8Hz, 1H), 8.04-7.89 (m, 3H), 7.70-7.64 (m, 1H), 6.33, 6.11 (each d, J=7.9Hz, 1 H), 4.35-4.22, 4.07-3.92 (each m, 1H), 2.29-2.04 (m, 4H), 1.45 (s, 9H), 1.92-1.09 (m, 9H)

【0254】2-〔〔4-(2-t-ブトキシカルボニ ルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]-6-シアノナフタレン 318mg (0.782mmol)をエタノール 15m 1 に溶解し、この溶液を氷冷し、塩化水素ガスを20分間 吹き込んだのち、そのまま3時間攪拌した。反応液から 低沸点物を減圧下に留去し、残渣にクロロホルム20ml、 飽和重曹水20m1を加え、30分間攪拌した。有機層を分液 し、水層をクロロホルムで抽出し、抽出液と有機層とを 合わせて水および食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留 去し、残渣に塩化アンモニウム 80mg (1.50mmol)、飽和 アンモニアエタノール溶液 10ml およびエタノール 10m 1 を加え、4時間加熱還流した。反応液から低沸点物を 減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (クロロホルム:メタノール=95:5~85:15) により精製し、化合物(15)を塩酸塩で無色固体として3 30mg (2工程で98%)を得た。

[0 2 5 5] $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9.47 (bs, 4H), 8.56 (s, 2H), 8.54, 8.43 (each d, J=7.1Hz, 1H), 8.28 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 8.15 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.07 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.90 (d, J=8.5Hz, 1H), 4.06 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.89-3.74, 3.49-3.3 9 (each m, 1H), 2.32 (t, J=7.4Hz, 2H), 1.89 (t, J=

7. 1Hz, 3H), 1. 92-0. 98 (m, 1H)

【0256】実施例43

2-アミジノー6- [[4-(2-カルボキシエチル) シクロヘキシル] アミノカルボニル] ナフタレン (化合 物(14))

実施例25と同様の方法に従い、化合物(15)の塩酸塩3 16mg(0.731mmol)を加水分解し、化合物(14)を塩酸塩で 無色固体として118mg(40%)得た。

[0 2 5 7] 1 H - NMR (DMSO $^{-}$ d $_{6}$) δ_{TMS} : 9. 51 (bs, 2H), 9.25 (bs, 2H), 8.55 $^{-}$ 8.50 (m, 3H), 8.26 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.16 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.07 (dd, J=8.7, 1.3Hz, 1H), 7.87 (dd, J=8.7, 1.6Hz, 1H), 3.85 $^{-}$ 3.74 (m, 1H), 2.25 (t, J=7.6Hz, 2H), 1.94 $^{-}$ 1.76 (m, 4H), 1.52 $^{-}$ 1.00 (m, 7H)

【0258】実施例44

6-シアノ-2-キノリンカルボン酸

6-アミノー2ーメチルキノリン 6.26g(39.6mmol)をテトラヒドロフラン 50ml および水 100mlの混合溶媒に溶解し、この溶液に濃塩酸 9.9ml(118.7mmol) および亜硝酸ナトリウム 3.28g(47.5mmol)を水 20ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、20分間撹拌した。この反応液に炭酸ナトリウム 4.2g(39.6mmol)を加え、pHを約4としたのち、これを、シアン化カリウム 10.3g(158.3mmol) およびシアン化第一銅 7.09g(79.1mmol)を水 50ml に溶解した溶液に氷冷下に加え、30分間撹拌した。反応液に重曹水を加えて中和したのち、酢酸エチルで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=5:1~2:1)により精製し、6ーシアノー2ーメチルキノリンを黄色固体として1.95g(29%) 得た。

[0 2 5 9] 1 H-NMR (DMSO-d₆) 8 1 1 1 1 H., 8. 36 (d, J=8. 4Hz, 1H), 8. 05 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 98 (dd, J=8. 8, 1. 4Hz, 1H), 7. 57 (d, J=8. 4Hz, 1H), 2. 69 (s, 3H)

【0260】6-シアノ-2-メチルキノリン 800mg (4.76mmol)をピリジン 15ml に溶解し、この溶液に二酸化セレン 1.06g(9.51mmol)を加え、110 ℃で1時間撹拌した。反応液を室温にもどし、セレンの残渣を濾過で除去し、濾液に濃硫酸を加え酸性(pH3~4)とし、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、6-シアノ-2-キノリンカルボン酸を淡褐色固体として 782mg(83%) 得た。

[0 2 6 1] 1 H – NMR (DMS O – d $_{6}$) δ_{TMS} : 8. 77 (d, J=1.5Hz, 1H), 8. 67 (d, J=8.6Hz, 1H), 8. 29 (d, J=8.8Hz, 1H), 8. 23 (d, J=8.6Hz, 1H), 8. 14 (dd, J=8.8, 1.5Hz, 1H)

【0262】実施例45

トランスー6-アミジノー2- [(4-t-プトキシカ ルボニルメトキシシクロヘキシル) アミノカルボニル]

キノリン (化合物(64))

実施例10と同様の方法に従った。すなわち、6ーシアノー2ーキノリンカルボン酸 231mg(1.17mmol)とトランスー(4ーアミノシクロヘキシルオキシ) 酢酸 tーブチル 1.06g(9.51mmol)とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=5:1~2:1)により精製し、トランスー2ー[(4ーtーブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル) アミノカルボニル] -6ーシアノキノリンを淡黄色固体として 406mg (85%) 得た。

[O 2 6 3] 1 H - NMR (CDC 1 CDC 1 NMS : 8.45 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.39 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.30 (d, J=1.6Hz, 1H), 8.22 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.04 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.91 (dd, J=8.8, 1.6Hz, 1H), 4.15–3.90 (m, 3H), 3.52–3.30 (m, 1H), 2.35–2.05 (m, 4H), 1.85–1.12 (m, 13H)

【0264】次にトランス-2-〔(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]-6-シアノキノリン377mg(0.92mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲル(Chromatorex、NH型、富士シリシア化学)カラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)により精製し、化合物(64)を淡黄色固体として89mg(23%)得た。

[0 2 6 5] 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8. 33 (s, 1H), 8. 28-7. 90 (m, 5H), 4. 30-3. 85 (m, 3H), 3. 45-3. 32 (m, 1H), 2. 31-2. 02 (m, 4H), 1. 73-1. 30 (m, 13H)

【0266】実施例46

トランス-6-アミジノ-2-[(4-カルボキシメト キシシクロヘキシル)アミノカルボニル]キノリン(化 合物(63))

実施例17と同様の方法に従い、化合物(64) 83mg(0.92 mmol) をトリフルオロ酢酸3mlで処理し、化合物(63) をトリフルオロ酢酸塩で無色固体として 93mg(80%) 得た。

[0 2 6 7] 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) 8 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) 8 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) 8 1 H-NMS: 1 2.51 (bs, 1H), 9.54 (bs, 2H), 9.25 (bs, 2H), 8.73 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.61 (d, J=1.8Hz, 1H), 8.34 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.28 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.14 (dd, J=8.8, 1.8Hz, 1H)

【0268】実施例47

7-シアノー2ーキノリンカルボン酸

7-アミノー2ーキノリンカルボン酸メチルー塩酸塩 9 40mg(3.94mmo1)をテトラヒドロフラン 50ml および水 2 0ml の混合溶媒に溶解し、この溶液に濃塩酸 0.98ml(1 1.8mmo1) および亜硝酸ナトリウム 326mg(4.73mmo1)を水 10ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、30分間撹拌した。この反応液をシアン化カリウム 1.03g(15.8mmo1)およびシアン化第一銅 705mg(7.88mmo1)を水 20ml に溶解した溶液に氷冷下に加え、30分間撹拌した。反応液に重

曹水を加えて中和したのち、酢酸エチルで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=5:1~4:1)により精製し、7ーシアノー2ーキノリンカルボン酸メチルを淡褐色固体として 420mg (50%) 得た

[0 2 6 9] 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8. 68 (d, J=1.6Hz, 1H), 8. 40 (d, J=8.6Hz, 1H), 8. 33 (d, J=8.6Hz, 1H), 8. 02 (d, J=8.4Hz, 1H), 7. 81 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H), 4. 11 (s, 3H)

【0270】7ーシアノー2ーキノリンカルボン酸メチル 340mg(1.60mmol)をテトラヒドロフラン 10ml および水 10ml の混合溶媒に溶解し、この溶液に水酸化リチウム一水和物を加え、室温で1時間撹拌した。このあと1 N塩酸で酸性 (pH2~3) とし、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、7ーシアノー2ーキノリンカルボン酸を淡褐色固体として 420mg (66%) 得た

[0 2 7 1] 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8. 74 (s, 1H), 8.69(d, J=8.4Hz, 1H), 8.28 (t, J=8.2Hz, 2H), 8.04 (d, J=8.4Hz, 1H)

【0272】実施例48

トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-エトキシ カルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニ ル]キノリン(化合物(56))

実施例10と同様の方法に従い、7ーシアノー2ーキノリンカルボン酸 100mg(0.50mmo1)とトランスー3ー(4ーアミノシクロヘキシル)プロピオン酸エチル111mg(0.56mmo1)とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=3:1~2:1)により精製し、トランスー2ー[[4ー(2ーエトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニルコー7ーシアノキノリンを黄色油状として 153mg (80%)得た。

[0 2 7 3] 1 H $^{-}$ NMR (DMSO $^{-}$ d $_{6}$) δ $_{TMS}$: 8. 52 (s, 1H), 8. 46 (d, J=8. 6Hz, 1H), 8. 36 (d, J=8. 6Hz, 1H), 7. 99 (d, J=8. 4Hz, 2H), 7. 77 (d, J=8. 4Hz, 1H), 4. 14 (q, J=7. 0Hz, 2H), 4. 09–3. 85 (m, 1H), 2. 35 (t, J=7. 4Hz, 2H), 2. 25–2. 21 (m, 2H), 2. 03–1. 80 (m, 2H), 1. 80–1. 51 (m, 3H), 1. 51–1. 05 (m, 6H)

【0274】次に実施例42と同様の方法に従い、トランス-2-[[4-(2-エトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]-7-シアノキノリン100mg(0.26mmo1)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1~5:1)により精製し、化合物(56)を塩酸塩で淡黄色固体として56mg(49%)を得た。

【0275】実施例49

トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-カルボキ シエチル) シクロヘキシル] アミノカルボニル] キノリン (化合物(55))

実施例25と同様の方法に従い、化合物(56)の塩酸塩50 mg (0.12mmol) を加水分解し、化合物(55) を塩酸塩で 無色固体として24mg(47%) 得た。

[0276] $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ_{TMS} : 1

製剤例1:錠剤

(1) 本発明化合物(I)10mg(2) 直打用微粒No. 209 (富士化学社製)46.6mgメタケイ酸アルミン酸マグネシウム20%トウモロコシデンプン30%乳糖50%(3) 結晶セルロース24.0mg(4) カルボキシルメチルセルロース・カルシウム4.0mg

(5) ステアリン酸マグネシウム

(1)、(3) および(4) はいずれも予め100メッシュの篩に通す。この(1)、(3)、(4)と(2)をそれぞれ乾燥して一定含水率にまで下げた後、上記の 重量割合で混合機を用いて混合した。全質均等にした混合末に(5)を添加して短時間(30秒)混合し、混合

製剤例2:カプセル剤

- (1) 本発明化合物(I)
- (2) 乳糖
- (3) ステアリン酸マグネシウム

上記成分をそれぞれ秤量した後均一に混合し、混合粉体 製造例3:注射剤

- (1) 本発明化合物 (I) の塩酸塩
- (2)ショ糖
- (3) 生理食塩水

上記の混合液をメンプランフィルターで濾過後、再び除 菌濾過を行い、その濾過液を無菌的にバイアルに分注 し、窒素ガスを充填した後、密封して静脈内注射剤とし た。

[0278]

【発明の効果】本発明の化合物(I)およびその薬理学

0.4mg 末を打錠(杵:6.3mmø、6.0mmR)して、1 錠85mgの錠剤とした。この錠剤は、必要に応じて通 常用いられる胃溶性フィルムコーティング剤(たとえ ば、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート) や食用性着色剤でコーティングしてもよい。

2.04 (bs, 1H), 9.72 (bs, 2H), 9.50 (bs, 2H), 8.71

(d, J=8.4Hz, 1H), 8.69 (s, 1H), 8.63 (d, J=8.6Hz, 1

H), 8.33 (d, J=8.4Hz, 1H), 8.30 (d, J=8.4Hz, 1H),

8.05 (d, J=8.6Hz, 1H), 3.98-3.68 (m, 1H), 2.25 (t,

J=7.6Hz, 2H), 2.02-0.89 (m, 11H)

[0277]

50 g 935 g 15 g

をハードゼラチンカプセルに200mgずつ充填した。

5 m g 1 0 0 m g 1 0 m l

的に許容されうる塩は、ヒトを含む哺乳動物に対し優れたGPIIb/IIIa拮抗作用を有し、経口投与が可能で、血中寿命が長く、かつ毒性が低く、副作用も少ない。したがって、血栓性疾患等の予防・治療に非常に有用である。

フロントページの続き

51) Int. Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A 6 1 K 31/445				
31/47				
31/495				
C 0 7 C 229/34				
237/06		7106-4H		
257/18		8318-4H		
279/18		9451-4H		
C 0 7 D 211/34				
211/44				

215/48 241/04 // C 0 7 C 217/84

- (72)発明者 江田 昌弘
 大阪府校方市招提大谷2丁目25番1号 株式会社ミドリ十字中央研究所内

 (72)発明者 小阪 圭吾
 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式会社ミドリ十字中央研究所内

 (72)発明者 森 文男
 大阪府校方市招提大谷2丁目25番1号 株
- (72)発明者 井上 佳久 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株 式会社ミドリ十字中央研究所内

式会社ミドリ十字中央研究所内

(72) 発明者 今田 光昭 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株 式会社ミドリ十字中央研究所内 (72) 発明者 池川 るり子 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株 式会社ミドリ十字中央研究所内 (72) 発明者 王 蜂 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株 式会社ミドリ十字中央研究所内 (72) 発明者 中村 憲史 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株 式会社ミドリ十字中央研究所内

式会社ミドリ十字中央研究所内

Bibliographic Fields

Document Identity

(19)【発行国】 (19) [Publication Office] 日本国特許庁(JP) Japan Patent Office (JP) (12)【公報種別】 (12) [Kind of Document] 公開特許公報(A) Unexamined Patent Publication (A) (11)【公開番号】

(11) [Publication Number of Unexamined Application] 特開平7-179407 Japan Unexamined Patent Publication Hei 7 - 179407 (43)【公開日】 (43) [Publication Date of Unexamined Application] 平成7年(1995)7月18日

1995 (1995) July 18 days

Public Availability

(43)【公開日】 平成7年(1995)7月18日

Technical

(54)【発明の名称】 新規縮合環系化合物またはその塩、およびそ

の医薬用途

(51)【国際特許分類第6版】

C07C229/42 7537-4H

A61K 31/135 ACB 9454-4C

31/155 9454-4C 31/165 9454-4C 31/215 9454-4C

31/445 31/47 31/495

C07C229/34 237/06 7106-4H

257/18 8318-4H 279/18 9451-4H C07D211/34

211/44 215/48 241/04

// C07C217/84

(43) [Publication Date of Unexamined Application]

1995 (1995) July 18 days

(54) [Title of Invention]

NOVEL FUSED RING SYSTEM COMPOUND OR ITS SALT, AND ITS MEDICAL MEDICINAL ROAD

(51) [International Patent Classification, 6th Edition]

C07C229/42 7537-4H

A61K 31/135 ACB 945 4- 4C

31/1559454 - 4 C 31/1659454 - 4 C 31/2159454 - 4 C

31/445 31/47 31/495 C07C229/34

237/067106 - 4 H 257/188318 - 4 H 279/189451 - 4 H

C07D211/34 211/44 215/48 241/04

//C07C217/84

Page 1 Paterra Instant MT Machine Translation

【請求項の数】 [Number of Claims]

【出願形態】 [Form of Application]

OL OL

【全頁数】 [Number of Pages in Document]

38 38

Filing

【審査請求】 [Request for Examination]

未請求 Unrequested

(21)【出願番号】 (21) [Application Number]

特願平6-278180 Japan Patent Application Hei 6 - 278180

(22)【出願日】 (22) [Application Date]

平成6年(1994)11月11日 1994 (1994) November 1 1 day

Foreign Priority

Parties

(31)【優先権主張番号】 (31) [Priority Application Number]

特願平5-282938 Japan Patent Application Hei 5 - 282938

(32)【優先日】 (32) [Priority Date]

平5(1993)11月12日 1993 (1993) November 12 days

(33)【優先権主張国】 (33) [Priority Country]

日本(JP) Japan (JP)

Applicants

(71)【出願人】 (71) [Applicant]

【識別番号】 [Identification Number]

000137764 000137764 【氏名又は名称】 [Name]

株式会社ミドリ十字。 THE GREEN CROSS CORPORATION

【住所又は居所】 [Address]

大阪府大阪市中央区今橋1丁目3番3号 Osaka Prefecture Osaka City Chuo-ku Imabashi 1-3-3

Inventors

(72)【発明者】 (72) [Inventor]

【氏名】 [Name]

足森 厚之 Foot forest thick Itaru

【住所又は居所】 [Address]

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 会社ミドリ十字中央研究所内

2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central

会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

吉田 知弘

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

小野 晋市郎

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

江田 昌弘

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

小阪 圭吾

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

森 文男

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Yoshida Tomohiro

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Ono Shin Ichirou

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central

Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Koda Masahiro

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central

Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Kosaka Keigo

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central

Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Forest Fumio

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central

Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

井上 佳久

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

今田 光昭

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

池川 るり子

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

王 鋒

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

中村 憲史

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 株式 会社ミドリ十字中央研究所内

Agents

(74)【代理人】

【弁理士】

【氏名又は名称】

高島 一

Inoue Yoshihisa

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Imada Mitsuaki

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Ikegawa Ruriko

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Wang 鋒

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Nakamura Norifumi

[Address]

Inside of Osaka Prefecture Hirakata City Shodai Otani 2-Chome 2 5-1 The Green Cross Corporation Central Research Laboratory

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Patent Attorney]

[Name]

Takashima Hajime

Abstract

(57)【要約】

【構成】

一般式(I):

【化1】

[Constitution]

General Formula (1):

[Chemical Formula 1]

$$\begin{array}{c}
A \\
R^{2} \\
(L)_{a} - (CH_{2})_{b} - CO - (M)_{c} - (CH_{2})_{d} - B
\end{array}$$

(式中、各記号は明細書中に記載のとおりである)で表される新規縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩、その医薬組成物、およびその医薬用途。

【効果】

本発明の化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は、ヒトを含む哺乳動物に対し優れた GPIIb/IIIa 拮抗作用を有し、経口投与が可能 で、血中寿命が長く、かつ毒性が低く、副作用も 少ない。

したがって、血栓性疾患等の予防・治療に非常 に有用である。 novel fused ring system compound which is displayed with (In Formula, each signal is as stated in Specification.) or medicine composition, and its medical medicinal road of salt, which can be allowed in pharmacological.

[Effect(s)]

compound of this invention (I) and salt which can be allowed in its pharmacological has GPIIb/IIIaantagonist action which is superior vis-a-vis mammal whichincludes human, oral dosage is possible, blood lifetime is long, at thesame time toxicity is low, also side effect is little.

Therefore, it is very useful in thrombic disease or other prevention and treatment.

Claims

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式(I):

【化1】

[Claim(s)]

[Claim 1]

General Formula (1):

[Chemical Formula 1]

〔式中、A は式(1):〕

{In Formula, as for A Formula (1): }

[Chemical Formula 2]

【化2】

NH || (1) -

(式中、E は水素、またはアミジノ、グアニジノあるいはアミノに対する保護基を示す)で表される

group, Formula which is displayed with (In Formula, E shows protecting group for hydrogen, or amidino,

基、式(2):

【化3】

(式中、E は前記と同義)で表される基、または式(3):

E-NH-(CH₂)_e - (3)

(式中、E は前記と同義、e は 0、1、2 または 3 を示す)で表される基を示し、B は式(4):

group, or Formula which is displayed with (In Formula, as for E description above and synonymy) (3):

 $E-NH-(CH_2) < sub > e - (3)$

guanidino or amino.) (2):

[Chemical Formula 3]

To show group which is displayed with (In Formula, as for E description above and synonymy, as for e 0, 1 and 2 or 3 are shown.), as for B the Formula (4):

[Chemical Formula 4]

(4)

素、低級アルキルまたはアルアルキルを示す) を、 R^5 は水素、低級アルキル、シクロアルキルまたはアルアルキルを、g は 0 または 1 を、h は 0、1、2 または 3 を示す)で表される基を、 R^3 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを、m は 0 または 1 を、n は 1 または 2 を示し、 R^6 は前記と同義)で表される基、式(5):

Element, lower alkyl or aralkyl are shown.) As for R⁵ hydrogen, lower alkyl, cycloalkyl or aralkyl, as for g 0 or 1, as for h 0, 1 and 2 or 3 are shown. group, Formula which) with group which is displayed, as for R³ hydrogen, lower alkyl, halogen, acyl or alkoxy, as for m 0 or 1, as for n shows 1 or 2, as for R⁶ description above and synonymy) withis displayed (5):

$$-N \longrightarrow \mathbb{R}^{3}$$
 (5)

[化5]

[Chemical Formula 5]

(式中、D、R 3 および n は前記と同義)で表される基、式(6):

【化6】

$$-(N) \xrightarrow{m} R^3$$

$$(D)_n$$

(式中、 R^4 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、D、 R^3 、 R^6 、m、n は前記と同義)で表される基、または式(7):

【化7】

$$-N \sqrt{N} - (CH_2)_1 - COOR^5$$

(式中、fは 1、2 または 3 を示し、 R^3 および R^5 は 前記と同義)で表される基を示し、G は炭素 (=CH-)または窒素(=N-)を示し、L および M は同一または異なっていてもよく、それぞれ-O-または一 NR^6 -(式中、 R^6 は前記と同義)を示し、 R^1 および R^2 は同一または異なっていてもよく、それぞれ水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、 R^1 および R^2 は同一または異なっていてもよく、それぞれ R^1 0 または R^2 といっていてもよく、それぞれ R^2 は同一または異なっていてもよく、それぞれ R^3 を示す〕で表される縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容されるも。

【請求項2】

一般式(I)において、少なくとも A および B のいずれか一方が下記の条件を満足する請求項 I 記載の縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容されうる塩。

1A が式(1)または式(2)である。

2B が式(4)または式(6)である。

【請求項3】

一般式(I)において、a が 1 でかつ b、c および d が 0、または c が 1 でかつ a、b および d が 0 であり、A が式(1)であり、B が式(4)または式(6)であり、式(4)および式(6)における D に関して

group. Formula which is displayed with (In Formula, as for D, R³ and n description above and synonymy) (6):

[Chemical Formula 6]

(6)

group, or Formula which is displayed with (In Formula, R^4 to show hydrogen, lower alkyl, halogen, acyl or alkoxy, as for the D, R^3 , R^6 , m, n description above and synonymy) (7):

[Chemical Formula 7]

(7)

group which is displayed with (In Formula, f to show 1, 2 or 3, as for R³ and the R⁵ description above and synonymy) is shown, G carbon (=CH-) or shows nitrogen (=N-.), L and M may be identical or different, respectively-O- or X NR⁶ - (In Formula, as for R⁶ description above and synonymy) is shown, R¹ and R² may be the identical or different, respective hydrogen, lower alkyl, halogen, acyl or alkoxy is shown, a and the c may be identical or different, Respectively, 0 or 1 are shown, b and d may be the identical or different, respectively 0, 1 and 2 or 3 show) with fused ring system compound, which is displayed or salt₀ which can be allowed in pharmacological

[Claim 2]

In General Formula (I), fused ring system compound, which is stated in Claim 1 to which atleast any one of A and B satisfies below-mentioned condition or salt, which can be allowed in pharmacological

1 A Formula (1) or is Formula (2).

2 B Formula (4) or are Formula (6).

[Claim 3]

In General Formula (1), a at 1 and b, c and d 0, or c and the a, b and d 0 at 1, A being Formula (1), B Formula (4) or with Formula (6), Formula (4) and in regard to D in Formula (6) with g+h=2 and m 0 fused ring system compound, which is

g+h=2 でありかつ m が 0 である請求項 2 記載の縮合環系化合物、またはその薬理学的に許容されうる塩。

【請求項4】

請求項 1、2 または 3 記載の縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩を含む医薬組成物。

【請求項5】

糖蛋白 GPIIb/IIIa 拮抗剤である請求項 4 記載の 医薬組成物。

Specification

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

本発明は、新規な縮合環系化合物またはその 薬理学的に許容されうる塩、その医薬組成物、 およびその医薬用途に関するものである。

より詳しくは、血栓性疾患の予防・治療等、手術時や体外循環時等における血栓形成の予防・治療等に有用である新規な縮合環系化合物またはその薬理学的に許容されうる塩、その医薬組成物、およびその医薬用途に関するものである。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】

血小板膜糖蛋白 GPIIb/IIIa は、細胞間および細胞基質間の接着に関与するレセプター群の一種であるインテグリンファミリーに属し、血小板表面において Ca^{++} 存在下にヘテロダイマーを形成しており、 α_{11b} β_3 とも呼ばれる。

血小板が血管損傷部位に粘着することによって、さらにはアデノシン 5'-ニリン酸(ADP)やトロンビン等によって刺激を受けたとき、このGPIIb/IIIa は立体構造上変化をきたし、フィブリノーゲンやフォンビルブランド因子等の RGD(アルギニン-グリシン-アスパラギン酸)配列を含むリガンドと結合するようになり(非刺激状態ではGPIIb/IIIa はこれらリガンドとは結合しない)、これらを介して刺激伝達の最終段階である血小板凝集が惹起される。

それゆえ、この GPIIb/IIIa へのこれらりガンドの 結合を抑制する薬剤(GPIIb/IIIa 拮抗剤)は優れ た抗血小板剤になりうる。 stated in Claim 2 which is or the salt, which can be allowed in pharmacological

[Claim 4]

fused ring system compound which is stated in Claim 1, 2 or 3 or medicine composition whichincludes salt which can be allowed in pharmacological

[Claim 5]

Medicine composition which is stated in Claim 4 which is a sugar protein GPIIb/IIIaantagonist

[Description of the Invention]

[0001]

[Field of Industrial Application]

this invention novel fused ring system compound or is medicine composition, of salt, which can be allowed in pharmacological and something regarding its medical medicinal road. TRANSLATION STALLED

Furthermore as for details, such as prevention and treatment of thrombic disease regarding its medical medicinal road, novel fused ring system compound which is useful in prevention and treatment etc of the thrombogenesis at time of surgery and time etc of perfusion or it is medicine composition, of salt, which can be allowed in pharmacological and something.

[0002]

[Prior Art And Problems To Be Solved By The Invention]

blood platelet film sugar protein GPIIb/IIIa belongs to integrin family which is a one kind of receptor groupwhich participates in glueing between cell and between cell substrate, under Ca⁺⁺ existing we form heterodimer in blood platelet surface, the;al <sub>IIb also the;be <sub>3 is called.

blood platelet sticking does in blood vessel injured site, furthermore when adenosine 5'-diphosphate (ADP) and receiving stimulus with such as thrombin, this GPIIb/IIIa causes thechange on three-dimensional structure with, reaches point where it connects with ligand which includes fibrinogen and phone building brand factor or other RGD (arginine-glycine-aspartic acid) arrangementand (With nonstimulus state it does not connect GPIIb/IIIa with these ligand.), through these, platelet aggregation which is a final step of stimulustransmission is caused.

Consequently, remains to this GPIIb/IIIa and others chemical (GPIIb/IIIaantagonist) whichcontrols connection of ligand can become antiplatelet agent which issuperior.

[0003]

この観点からすでに、[[4-[(p-アミジノ-N-メチルベンザミド)アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]二酢酸(Ro43-8857)(Leo Alig et. al., Journal of Medicinal Chemistry, 1992, Vol. 35(No. 23), 4393~4407 を参照)、2-(6-アミジノ-2-ナフチルオキシ)アセチル-Gly-Asp-NH2 塩酸塩、2-[6-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-2-ナフチルオキシ]アセチル-Gly-Asp(Bzy)-NH2 (特開平4-305559 を参照)、4-アミジノ-4'-[(4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]ビフェニル塩酸塩(特開平4-334351 を参照)等が知られている。

[0004]

また、抗トロンビン剤である 6-アミジノ-2-ナフチル-p-グアニジノベンゾエートジメタンスルホネート(メシル酸ナファモスタット)は弱いながらもGPIIb/IIIa 拮抗作用を示すことが知られている[程原佳子ら、血液と脈管、第 20 巻、第 3 号、213~219(1989)を参照]。

[0005]

しかし、これらはいずれも効力、効力持続性、副 作用、経口投与の困難性等の点から、必ずしも 満足のいくものとは言えない状況である。

[0006]

したがって、本発明の目的は、より優れた GPIIb/IIIa 拮抗作用を有する新規な化合物、そ の医薬組成物、および GPIIb/IIIa 拮抗剤を提供 することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記目的を達成するために種々研究を重ねてきたところ、特定の構造をもつ縮合環系化合物が優れた GPIIb/IIIa 拮抗作用を有し、かつ毒性も低いことを見出して、本発明を完成するに至った。

[0008]

即ち、本発明は、一般式(1):

[0009]

【化8】

[0003]

Already, $\{\{4 - \{(p-amidino-N-methyl benzamide\) acetyl \} - o-phenylene \} dioxy \}$ diacetic acid (Ro4 3- 8857) (Leo Alig et. al., Journal of Medicinal Chemistry (0022 - 2623, JMCMAR), 1992, Vol. 35 (No. 23), you refer to 4393 - 4407), 2 - (6 - amidino -2- naphthyloxy) acetyl-Gly-Asp-NH2 acetate, 2- $\{6 - (N-benzyloxycarbonyl amidino) - 2 - naphthyloxy\}$ acetyl-Gly-Asp (Bzy) -NH2 (You refer to Japan Unexamined Patent Publication Hei 4- 305559), 4-amidino-4'- $\{(4-carboxy cyclohexyl)$ amino carbonyl} biphenyl acetate (You refer to Japan Unexamined Patent Publication Hei 4- 334 351) etc has been known from this viewpoint.

[0004]

In addition, 6-amidino -2- naphthyl-p- guanidino benzoate di methane sulfonate where it is an anti- thrombin agent (nafamostat mesilate) it is weak, shows GPIIb/IIIaantagonist action, it is known, {Hodohara Keiko and others, you refer to blood and vein, Vol. 20, No. 3, 213~219 (1989)}.

[0005]

But, as for these which from difficulty or other point of effectiveness, effectiveness retention, side effect, oral dosage, those which always it is satisfied it is a condition which cannot be said.

[0006]

Therefore, objective of this invention is medicine composition, of novel compound, which possesses GPIIb/IIIaantagonist action which is superior and to offer GPIIb/IIIaantagonist.

[0007]

[Means to Solve the Problems]

these inventors when various research is repeated in order to achieve theabove-mentioned objective, has GPIIb/IIIaantagonist action where fused ring system compound which has thespecific structure is superior, at same time also toxicity is lowdiscovering , this invention it reached to completion.

[8000]

Namely, as for this invention, General Formula (1):

[0009]

[Chemical Formula 8]

JP1995179407A

1995-7-18

$$\begin{array}{c}
A \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
C \\
C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C
\end{array}$$

$$C$$

[0010]

〔式中、A は式(1):〕

[0011]

【化9】

NH || (1) · E-HN - C-

[0012]

(式中、E は水素、またはアミジノ、グアニジノあるいはアミノに対する保護基を示す)で表される基、式(2):

[0013]

【化 10】

NH II E-HN - C - NH -

[0014]

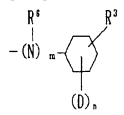
(式中、E は前記と同義)で表される基、または式(3):

 $E-NH-(CH_2)_e-(3)$

(式中、E は前記と同義、e は 0、1、2 または 3 を示す)で表される基を示し、B は式(4):

[0015]

【化11】



[0010]

{In Formula, as for A Formula (1): }

[0011]

[Chemical Formula 9]

[0012]

group. Formula which is displayed with (In Formula, E shows protecting group for hydrogen, or amidino, guanidino or amino.) (2):

[0013]

[Chemical Formula 10]

[0014]

group, or Formula which is displayed with (In Formula, as for E description above and synonymy) (3):

 $E-NH-(CH_2) < sub > e-(3)$

To show group which is displayed with (In Formula, as for E description above and synonymy, as for e 0, 1 and 2 or 3 are shown.), as for B the Formula (4):

[0015]

(4)

[Chemical Formula 11]

Page 10 Paterra Instant MT Machine Translation

r	^^	,	-	٦
Ĺ	00	1	O	J

[0016]

(式中、Dは式(i):		
In Formula, as for D Formula (i):		
-(Q)g - (CH2)h - COOR5	()
- (Q) g - (CH2) h - COOR5)

素、低級アルキルまたはアルアルキルを示す) を、 R^5 は水素、低級アルキル、シクロアルキル またはアルアルキルを、g は 0 または 1 を、h は 0、1、2 または 3 を示す)で表される基を、 R^3 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを、m は 0 または 1 を、n は 1 または 2 を示し、 R^6 は前記と同義)で表される基、式(5):

hydrogen, lower alkyl, cycloalkyl or aralkyl, as for g 0 or 1,as for h 0, 1 and 2 or 3 are shown. group. Formula which) with group which is displayed, as for R³ hydrogen, lower alkyl, halogen, acyl or alkoxy, as for m 0 or 1, as for n shows 1 or 2, as for R⁶ description above and synonymy) withis displayed (5):

Element, lower alkyl or aralkyl are shown.) As for R⁵

[0017]

[0017]

$$-N \longrightarrow \mathbb{R}^{2}$$

$$(5)$$

$$(4b, 12)$$

[Chemical Formula 12]

[0018]

(式中、D、R 3 および n は前記と同義)で表される基、式(6):

[0019]

[0018]

group. Formula which is displayed with (In Formula, as for D, R³ and n description above and synonymy) (6):

[0019]

[Chemical Formula 13]

[0020]

【化13】

(式中、 R^4 は水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、D、 R^3 、 R^6 、m、n は前記と同義)で表される基、または式(7):

[0020]

group, or Formula which is displayed with (In Formula, R^4 to show hydrogen, lower alkyl, halogen, acyl or alkoxy, as for the D, R^3 , R^6 , m, n description above and synonymy) (7):

[0021]

[0021]

Page 11 Paterra Instant MT Machine Translation

【化 14】

$$-N \underbrace{N - (CH_2)_1 - COOR^5}_{R^3}$$

[0022]

(式中、fは 1、2 または 3 を示し、 R^3 および R^5 は前記と同義)で表される基を示し、G は炭素 (=CH-)または窒素(=N-)を示し、L および M は同一または異なっていてもよく、それぞれ-O-または- NR^6 -(式中、 R^6 は前記と同義)を示し、 R^1 および R^2 は同一または異なっていてもよく、それぞれ水素、低級アルキル、ハロゲン、アシルまたはアルコキシを示し、 R^1 および R^1 は同一または異なっていてもよく、それぞれ R^1 で表される縮合 および R^1 は同一または異なっていてもよく、それぞれ R^1 で表される縮合 環系化合物、またはその薬理学的に許容されうる塩に関する。

また、本発明は、上記一般式(I)で表される化合物[以下「化合物(I)」ともいう]またはその薬理学的に許容されうる塩を含む医薬組成物、およびその医薬用途、特に糖蛋白 GPIIb/IIIa 拮抗剤に関する。

[0023]

本明細書中で使用されている記号について以下に説明する。

 $R^{1} \sim R^{6}$ における低級アルキルとは、炭素数 $1 \sim 6$ の直鎖状または分岐鎖状のアルキルを意味する。

具体的には、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、t-ブチル、n-ペンチル、n-ペキシル、2-メチルプロピル、1,1-ジメチルプロピル、1,2,2-トリメチルプロピル等が挙げられる。

好ましくはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、n-ブチル等である。

 $R^1 \sim R^4$ におけるハロゲンとは、フッ素、塩素、臭素、よう素を意味する。

[0024]

 $R^1 \sim R^4$ におけるアシルとしては、炭素数 1~6 の低級アルカノイル、アル低級アルカノイル、芳香族アシル、複素環アシルが挙げられる。

[Chemical Formula 14]

(7)

[0022]

group which is displayed with (In Formula, f to show 1, 2 or 3, as for R^3 and the R^5 description above and synonymy) is shown, G carbon (=CH-) or shows nitrogen (=N-), L and M may be identical or different, respectively-O- or -NR⁶ - (In Formula, as for R^6 description above and synonymy) is shown, R^1 and R^2 may be the identical or different, respective hydrogen, lower alkyl, halogen, acyl or alkoxy is shown, a and the c may be identical or different, Respectively, 0 or 1 are shown, b and d may be the identical or different, respectively 0, 1 and 2 or 3 are shown) with fused ring system compound, whichis displayed or salt which can be allowed in pharmacological regard.

In addition, this invention, compound which is displayed with theabove-mentioned General Formula (1) {Below "compound (1)" with you say} or medicine composition, and its medical medicinal road which include salt which can be allowed in pharmacological, regards especially sugar protein GPIIb/IIIaantagonist.

[0023]

You explain below concerning signal which is used in this specification.

lower alkyl in R¹~R⁶, alkyl of straight chain or branched chain of carbon number 1~6 is meant.

Concretely, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, n-butyl, isobutyl, t-butyl, n-pentyl, n-hexyl, 2-methylpropyl, 1, 1-dimethyl propyl, you can list 1, 2 and 2-trimethylpropyl etc.

It is a preferably methyl, ethyl, propyl, isopropyl, n-butyl etc.

halogen in $R^1 \sim R^4$, fluorine, chlorine, bromine, iodine is meant.

[0024]

You can list lower alkanoyl, al lower alkanoyl, aromatic acyl, heterocyclic acyl of carbon number $1{\sim}6$ as acyl in R^1 ${\sim}R^4$.

具体的には、低級アルカノイルとして、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリル、ヘキサノイル等が、アル低級アルカノイルとして、フェニルアセチル、フェニルプロピオニル、フェニルブチリル等が、芳香族アシルとして、ベンゾイル、トルオイル、キシロイル、サリチロイル、シナモイル、ナフトイル等が、複素環アシルとして、フロイル、ニコチノイル、イソニコチノイル、テノイル等が挙げられる。

好ましくはアセチル、プロピオニル、ブチリル、フェニルアセチル、3-フェニルプロピオニル、ベンゾイル、p-トルオイル等である。

[0025]

R¹~R⁴におけるアルコキシとしては、炭素数1~6の低級アルコキシが挙げられる。

直鎖状または分岐鎖状のいずれであってもよく、具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、t-ブトキシ、ペンチルオキシ等が挙げられる。

好ましくはメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ等である。

[0026]

R⁵ におけるシクロアルキルとしては、好ましくは 炭素数 3~8 であり、具体的には、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオク チル等が挙げられる。

[0027]

 R^5 、 R^6 におけるアルアルキルとしては、ベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、ベンズビドリル、トリチル等が挙げられる。

またこのアルアルキルは炭素数 1~6 のアルキル(前述と同様)、ハロゲン(前述と同様)、ニトロ、シアノ、アルコキシ(前述と同様)等で置換されていてもよい。

[0028]

E におけるアミジノ、

グアニジノ、

アミノに対する保護基としては、

置換基を有していてもよいアルアルキル(例えば、ベンジル、p-クロロベンジル、p-フルオロベンジル、m-トリフルオロメチルベンジル、フェネチル、1-フェニルエチル、ベンズヒドリル、トリチル等)、

furoyl, nicotinoyl, isonicotinoyl, thenoyl etc you can list benzoyl, toluoyl, xylo-yl, salicyloyl, Chinese \mp yl, naphthoyl etc, as the heterocyclic acyl, concretely, as lower alkanoyl, formyl, acetyl, propanoyl, butyryl, valeryl, hexanoyl etc, as al lower alkanoyl, the phenyl acetyl, phenyl propanoyl, phenyl butyryl etc, as aromatic acyl.

It is a preferably acetyl, propanoyl, butyryl, phenyl acetyl, 3-phenyl propanoyl, benzoyl, p-toluoyl etc.

[0025]

You can list lower alkoxy of carbon number $1\sim6$ as alkoxy in $R^1\sim R^4$.

It is good with whichever of straight chain or branched chain, concretely, can list methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, n-butoxy, isobutoxy, t-butoxy, pentyloxy, hexyloxy etc.

It is a preferably methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy etc.

[0026]

With preferably carbon number $3{\sim}8$, concretely, you can list cyclopropyl, cyclopentyl, cyclohexyl, cyclooctyl etc as cycloalkyl in R^5 .

[0027]

You can list benzyl, phenethyl, 3- phenyl propyl, 4- phenyl butyl, benzhydryl, trityl etc as aralkyl in R^5 , R^6 .

In addition as for this aralkyl alkyl of carbon number 1~6 (Similarity to earlier description), halogen (Similarity to earlier description), optionally substitutable, withsuch as nitro, cyano, alkoxy (Similarity to earlier description)

[0028]

amidino, in E

guanidino,

As protecting group for amino,

optionally substituted aralkyl (for example benzyl, p-chloro benzyl, p-fluoro benzyl, m-trifluoromethyl benzyl and phenethyl, l-phenylethyl, benzhydryl, trityl etc),

アルカノイル(例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリル、ヘキサノイル、ピバロイル、オクタノイル等)、

ハロアルカノイル(例えば、クロロアセチル、トリフルオロアセチル等)、

アルケニルオキシカルボニル(例えば、アリルオ キシカルボニル等)、

アルコキシカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、t-ブトキシカルボニル、ハキシルオキシカルボニル等)、

アシルオキシアルコキシカルボニル(例えば、ア セトキシメチルオキシカルボニル、(1-アセトキシ エチル)オキシカルボニル、プロピオニルオキシ メチルオキシカルボニル、ピバロイルオキシメチ ルオキシカルボニル、ブチリルオキシメチルオキ シカルボニル、イソブチリルオキシメチルオキシ カルボニル等)、ハロアルコキシカルボニル(例 えば、クロロメトキシカルボニル、トリクロロエト キシカルボニル等)、置換基を有していてもよい アロイル(例えば、ベンゾイル、トルオイル、キシ ロイル、ナフトイル、フタロイル等)、置換基を有 していてもよいフェニルアルカノイル(例えば、フ ェニルアセチル、3-フェニルプロピオニル、3-(p-メトキシフェニル)プロピオニル、3-(p-クロロフェ ニル)プロピオニル等)、置換基を有していてもよ いヘテロアリールカルボニル(例えば、ニコチノイ ル、イソニコチノイル、6-クロロニコチノイル、フロ イル、テノイル等)、ヘテロアリールアルカノイル (例えば、チエニルアセチル、イミダゾリルアセチ ル、フリルアセチル、トリアゾリルアセチル、チア ジアゾリルプロピオニル等)、置換基を有してい てもよいアリールオキシカルボニル(例えば、フ ェノキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル 等)、置換基を有していてもよいフェノキシアルカ ノイル(例えば、フェノキシアセチル、フェノキシプ ロピオニル等)、置換基を有していてもよいアリ ールグリオキシロイル(例えば、フェニルグリオ キシロイル、ナフチルグリオキシロイル等)、置 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニ ル(例えば、ベンジルオキシカルボニル、フェネ チルオキシカルボニル、p-ニトロベンジルオキシ カルボニル、p-メトキシベンジルオキシカルボニ ル等)、アルキルスルホニル(例えば、メチルス ルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホ ニル、ブチルスルホニル、ペンチルスルホニル 等)、置換基を有していてもよいアルアルキルス ルホニル(例えば、ベンジルスルホニル、p-クロ ロベンジルスルホニル、フェネチルスルホニル、 ベンズヒドリルスルホニル等)、置換基を有して いてもよいアリールスルホニル(例えば、フェニ ルスルホニル、p-クロロフェニルスルホニル、ト alkanoyl (for example formyl, acetyl, propanoyl, butyryl, valeryl, hexanoyl, pivaloyl, octanoyl etc),

halo- alkanoyl (for example chloroacetyl, trifluoroacetyl etc),

alkenyl oxycarbonyl (for example allyl oxycarbonyl etc),

alkoxy carbonyl (for example methoxycarbonyl, ethoxy carbonyl, t-butoxycarbonyl, hexyloxy carbonyl etc),

acyloxy alkoxy carbonyl (for example acetoxy methyl oxycarbonyl, (1 -acetoxy ethyl) oxycarbonyl, propionyloxy methyl oxycarbonyl, pivaloyl oxy methyl oxycarbonyl, butyryl oxy methyl oxycarbonyl, isobutyryl oxy methyl oxycarbonyl etc), haloalkoxy carbonyl (for example chloro methoxycarbonyl, trichloro ethoxy carbonyl etc), optionally substituted aroyl (for example benzoyl, toluoyl, xylo-yl, naphthoyl, phthaloyl etc), optionally substituted phenyl alkanoyl (for example phenyl acetyl, 3phenyl propanoyl, 3- (p- methoxyphenyl) propanoyl, 3-(p- chlorophenyl) propanoyl etc), optionally substituted heteroaryl carbonyl (for example nicotinoyl, isonicotinoyl, 6-chloro nicotinoyl, furoyl, thenoyl etc), heteroaryl alkanoyl (for example thienylacetyl, imidazolylacetyl, furylacetyl, triazolyl acetyl, thiadiazolylpropionyl etc), optionally substituted aryloxy carbonyl (for example phenoxy carbonyl, naphthyloxy carbonyl etc), optionally substituted phenoxy alkanoyl (for example phenoxy acetyl, phenoxy propanoyl etc), optionally substituted aryl glyoxyloyl (for example phenyl glyoxyloyl, naphthyl glyoxyloyl etc), the phenyl alkoxy carbonyl which is possible to possess substituent (for example benzyloxycarbonyl, phenethyl oxycarbonyl, p- nitrobenzyl oxy carbonyl and p- methoxy benzyloxycarbonyl etc), alkyl sulfonyl (for example methyl sulfonyl, ethyl sulfonyl, propyl sulfonyl, butyl sulfonyl, pentyl sulfonyl etc), the optionally substituted aralkyl sulfonyl (for example benzyl sulfonyl, p-chloro benzyl sulfonyl, phenethyl sulfonyl, benzhydryl sulfonyl etc), optionally substituted aryl sulfonyl (for example phenyl sulfonyl, pchlorophenyl sulfonyl, tolyl sulfonyl, xylyl sulfonyl, naphthyl sulfonyl etc) etc can be listed.

リルスルホニル、キシリルスルホニル、ナフチル スルホニル等)等を挙げることができる。

[0029]

好ましくは、フェニルアルコキシカルボニル、アルコキシカルボニル、アシルオキシアルコキシカルボニル、アルカノイル、フェニルアルカノイル、ハロアルカノイル、アルアルキル、アルキルスルホニル、アリールスルホニル等であり、さらに好ましくは、ベンジルオキシカルボニル、ローフトキシカルボニル、アセトキシメチルオキシカルボニル、nーバレリル、nーへキサノイル、3-フェニルプロピオニル、トリフルオロアセチル、ベンジル、フェネチル、トリチル、nーブチルスルホニル、ローへキシルスルホニル、マートルエンスルホニル、フェニルスルホニル、p-トルエンスルホニル等を挙げることができる。

[0030]

また、置換基を有していてもよいアルアルキル、アロイル、フェニルアルカノイル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、フェノキシアルカノイル、アリールグリオキシロイル、フェニルアルコキシカルボニル、アルアルキルスルホニル、アリールスルホニルにおける置換基としては、ニトロ、トリフルオロメチル、炭ルコキシ(前述と同様)、ハロゲン(前述と同様)、炭鬼キシ(前述と同様)、ハロゲン(前述と同様)等が挙げられる。

[0031]

化合物(I)の薬理学的に許容されうる塩としては、無機酸付加塩(例えば、塩酸、臭化水素酸、よう化水素酸、硫酸、リン酸等との塩)、アミノ酸との塩(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等との塩)、有機酸付加塩(例えば、メタンスルホン酸、不びゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、しゅう酸、アン酸、マロン酸、フマル酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、酒石酸、コハク酸、マジル酸、リンゴ酸、グルコン酸、グリコール酸、乳酸等との塩)等が挙げられる。

[0032]

また、化合物(I)が遊離カルボキシル基を有する場合の薬理学的に許容されうる塩としては、アルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウム等との塩)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム等との塩)、有機塩基との塩(例えば、メチルアミン、トリメチルアミン、エチル

[0029]

Furthermore preferably, benzyloxycarbonyl, t-butoxycarbonyl, acetoxy methyl oxycarbonyl, pivaloyl oxy methyl oxycarbonyl, n- valeryl, n- hexanoyl, 3-phenyl propanoyl, trifluoroacetyl, benzyl, phenethyl, trityl, n- butyl sulfonyl, n- hexyl sulfonyl, benzyl sulfonyl, phenyl sulfonyl, p- toluene sulfonyl etc with such as preferably, phenyl alkoxy carbonyl, alkoxy carbonyl, acyloxy alkoxy carbonyl, alkanoyl, phenyl alkanoyl, halo- alkanoyl, aralkyl, alkyl sulfonyl, aralkyl sulfonyl, aryl sulfonyl can be listed.

[0030]

In addition, optionally substituted aralkyl, aroyl, phenyl alkanoyl, heteroaryl carbonyl, aryloxy carbonyl, alkyl of nitro, trifluoromethyl, carbon number 1~6 (Similarity to earlier description), phenyl, alkoxy (Similarity to earlier description), halogen (Similarity to earlier description), you can list alkanoyl (Similarity to earlier description) etc of carbon number 1~6 as the substituent in phenoxy alkanoyl, aryl glyoxyloyl, phenyl alkoxy carbonyl, aralkyl sulfonyl, aryl sulfonyl.

[0031]

inorganic acid addition salt (salt of for example hydrochloric acid, hydrobromic acid, iodide hydrogen acid, sulfuric acid, phosphoric acid etc), salt of amino acid (salt of for example glutamic acid, aspartic acid etc), you can list organic acid addition salt (salt of for example methane sulfonic acid, benzenesulfonic acid, p-toluenesulfonic acid, formic acid, acetic acid, trifluoroacetic acid, oxalic acid, citric acid, malonic acid, fumaric acid, glutaric acid, adipic acid, maleic acid, tartaric acid, succinic acid, mandelic acid, malic acid, gluconic acid, glycolic acid, lactic acid etc) etcas salt which can be allowed in pharmacological of compound (1).

[0032]

In addition, alkali metal salt (salt of for example sodium, potassium etc), alkaline earth metal salt (salt of for example calcium, magnesium etc), salt of organic base (salt of for example methylamine, trimethyl amine, ethylamine, diethylamine, triethylamine, dicyclohexyl amine and pyridine, picoline, ethylenediamine etc), you can list

アミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン、ピリジン、ピコリン、エチレンジアミン等との塩)、アンモニウム塩等が挙げられる。

[0033]

さらに、化合物(1)またはその塩にシス、トランス体が存在するとき、および不斉炭素に基づく光学異性体が存在するときは、これらも本発明の範囲内である。

[0034]

本発明化合物のうち、一般式(I)において、A が式(I)または式(2)で表され、B が式(4)または式(6)で表される化合物が好ましい。

さらに好ましい化合物としては、一般式(I)において、a=1 かつ b=c=d=0 であるか、c=1 かつ a=b=d=0 であり、A が式(I)、B が式(4)(このとき m=0)または式(6)(このとき m=0)で表され、かつ式(i)で表される D において g+h=2 である化合物が挙げられる。

[0035]

化合物(I)またはその塩は、種々の方法で合成することができる。

例えば、以下の方法が挙げられる。

[0036]

合成法1

[0037]

【化 15】

ammonium salt etc as salt which can be allowed in the pharmacological when compound (1) has free carboxyl group.

[0033]

Furthermore, when cis. trans isomer exists in compound (1) or its salt, and when the optical isomer which is based on asymmetric carbon exists, these it is inside range of this invention.

[0034]

Among the compound of this invention, in General Formula (I), A Formula (TRANSLATION STALLED) or isdisplayed with Formula (2), B Formula (4) or compound whichis displayed with Formula (6) is desirable.

Furthermore it is a a=1 and a b=c=d=0 as desirable compound, in the General Formula (1), or with c=1 and a=b=d=0, A Formula (1), the B Formula (4) (This time m=0) or is displayed with Formula (6) (This time m=0), can list compound which is a g+h=2 in D which at same time is displayed with Formula (i).

[0035]

It can synthesize compound (I) or its salt, with various methods.

You can list method below for example.

[0036]

synthetic method 1

[0037]

[Chemical Formula 15]

$$R^{2}$$
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2

またはカルボン酸の反応性誘導体

[0038]

(式中、A' は前記 A、ハロゲン、シアノまたは保護されてもよいアミノを示し、A、R¹、R²、B、G、L、a、b、c、d、M は前記と同義)本合成法 I は、式(I)において($b \neq 0$ または a=b=0、c=1、 $d \neq 0$)の化合物、 $\{b \neq 0\}$ または a=b=0、c=1、d=0、B が式: $\}$

[0039]

【化16】

$$-(N) \xrightarrow{m} R^3$$

[0038]

(In Formula, A' aforementioned A, halogen, cyano or to show amino which is possible to be protected, as for A, R^1 , R^2 , B, G, L, a, b, c, d, M description aboveand synonymy) As for this synthetic method 1, in Formula (1) compound, of (b \neq 0 or a=b=0, c=1, d \neq 0) {b \neq 0 or a=b=0, c=1, d=0, B formula: }

[0039]

(4)

[Chemical Formula 16]

[0040]

(式中、m は 0、 R^3 、D および n は前記と同義)、

[0041]

【化 17】

[0040]

(In Formula, as for m $\mathbf{0},$ as for R^3 , D and n description above and synonymy)

[0041]

[Chemical Formula 17]

Page 17 Paterra Instant MT Machine Translation

$$-(N) \xrightarrow{m} R^3$$

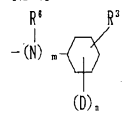
(6)

[0042]

(式中、m は 0、 R^3 、 R^4 、D および n は前記と同義)で表される基]の化合物、 $(b \neq 0$ または a=b=0、c=d=0、B が式:)

[0043]

【化 18】



[0042]

compound, of group) which is displayed with (In Formula, as for m 0, as for R^3 , R^4 , D and n description above and synonymy) (b $\neq 0$ or a=b=0, c=d=0, B formula:)

[0043]

(4)

[Chemical Formula 18]

[0044]

(式中、m は 1、R³、R⁶、D および n は前記と同義)

[0045]

【化 19】



[0044]

(In Formula, as for m 1, as for $\ensuremath{R^3}$, $\ensuremath{R^6}$, D and n description above and synonymy)

[0045]

[Chemical Formula 19]

[0046]

(式中、各記号は前記と同義)

[0047]

【化 20】

[0046]

(In Formula, as for each signal description above and synonymy)

[0047]

[Chemical Formula 20]

Page 18 Paterra Instant MT Machine Translation

[0048]

(式中、m は 1、 R^3 、 R^4 、 R^6 、D および n は前記 と同義)、または

[0049]

【化21】

$$-N \underbrace{N - (CH_2)_1 - COOR^5}_{R^3}$$

[0050]

(式中、各記号は前記と同義)で表される基〕の 化合物を合成するのに有利である。

[0051]

すなわち、化合物(I)は式(II)で表されるカルボン酸(以下「カルボン酸(II)」ともいう)またはこのカルボン酸(II)の反応性誘導体と、式(III)で表される化合物(以下「化合物(III)」ともいう)とを縮合反応させることにより、直接的にまたはその前駆体を経由して合成することができる。

カルボン酸(II)またはこのカルボン酸(II)の反応性誘導体と、化合物(III)の仕込み量は、通常等モルでよいが、必要に応じていずれかを他方の1.1~3 倍用いる。

[0052]

カルボン酸(II)をそのまま用いるときは、2-クロロ-4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン、o-ベンゾトリアゾール-1-イル-N,N,N',N'-テトラメチルウロニウムへキサフルオロホスフェート、ベンゾトリアゾール-1-イル-オキシ-トリス(ピロリジノ)ホスホニウムへキサフルオロホスフェート、ベンゾトリアゾール-1-イル-オキシ-トリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムへキサフルオロホスフェート、ブロモ-トリス(ピロリジノ)ホスホニウムへキサフルオロホスフェート、N,N-ジシクロへキシルカルボジイミド、N,N-ジイソプロピルカルボジイミド、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミドメチオ

[0048]

(6)

(In Formula, as for m 1, as for R^3 , R^4 , R^6 , D and n description above and synonymy) Or

[0049]

[Chemical Formula 21]

(7)

[0050]

It is profitable in order to synthesize compound of group] whichis displayed with (In Formula, as for each signal description above and synonymy).

[0051]

It can synthesize namely, compound (I) carboxylic acid which is displayed with the Formula (II) (Below "carboxylic acid (II)" with you say) or by reactive derivative of this carboxylic acid (II) and compound (Below "compound (III)" with you say) which is displayed with Formula (III) condensation reaction doing, directly or via the precursor.

carboxylic acid (II) or reactive derivative of this carboxylic acid (II) and input amount of compound (III), it is possible to be a equimole usually, but according to need any 1.1 - 3 times of other it uses.

[0052]

When using carboxylic acid (II) that way, 2
-chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine, o-benzotriazole -1yl-N,N, N', N'-tetramethyl uronium
hexafluorophosphate, benzotriazole -1- yl-oxy-tris
(pyrrolidino) phosphonium hexafluorophosphate,
benzotriazole -1- yl-oxy-tris (dimethylamino) phosphonium
hexafluorophosphate, bromo-tris (pyrrolidino)
phosphonium hexafluorophosphate, N, N- dicyclohexyl
carbodiimide, N, N- diisopropyl carbodiimide, 1- (3
-dimethylaminopropyl) - 3 -ethyl carbodiimide

thio di F,
1 -ethyl-3- it reacts under existingof (3
-dimethylaminopropyl) carbodiimide acetate, N-

ジド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、N-シクロヘキシル-N'-(2-モルホリノエチル)カルボジイミド・メト-p-トルエンスルホン酸塩等の縮合剤の存在下で反応を行う。

[0053]

カルボン酸(II)は、常法により、酸無水物、活性 エステル、酸ハライド等の反応性誘導体に変換 したものを用いてもよい。

酸無水物としては、例えば、ピバル酸との無水物、炭酸イソブチルエステルとの無水物等が用いられる。

活性エステルとしては、例えば、p-ニトロフェニルエステル、2,4,5-トリクロロフェニルエステル、N-ヒドロキシスクシンイミドエステル、N-ヒドロキシフタルイミドエステル、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミドエステル等が用いられる。

酸ハライドとしては、例えば、カルボン酸クロリド、カルボン酸ブロミド等が用いられる。

[0054]

化合物(III)は、その中の B で表される基には遊離のカルボキシル基またはそのエステル基を含むが、縮合剤を用いてカルボン酸(II)と反応させるときは、エステル基であることが望ましい。

[0055]

反応溶媒としては、いずれの場合においても、 N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセト アミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルホス ホリックトリアミド、ピリジン、ジオキサン、テトラヒ ドロフラン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化メ チレン、ジメトキシエタン、ベンゼン、酢酸エチ ル、スルホラン等、またはこれらの混合溶媒が 用いられる。

好ましい溶媒としては、N,N-ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、アセトニトリルが挙げられる。

[0056]

通常、反応温度は約0~100 deg C であり、反応時間は数時間~3 日間である。

[0057]

なお、上記反応において、縮合剤またはカルボン酸(II)の活性エステルを用いるときは、N-メチルモルホリン、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、4-ジメチルアミノピリジン等の反応助剤を用いる

cyclohexyl-N'- (2 -morpholino ethyl) carbodiimide * y jp7-p-toluenesulfonic acid salt or other condensing agent.

[0053]

carboxylic acid (II) making use of those which are converted to acid anhydride, active ester, acid halide or other reactive derivative with conventional method, is good.

As acid anhydride, of for example pivalic acid anhydride etc of anhydride, carbon dioxide isobutyl ester are used.

As active ester, it can use for example p- nitrophenyl ester, 2,4,5-trichlorophenyl ester, N- hydroxy succinimide ester, N- hydroxy phthalimide ester, N- hydroxy-5-norbornene-2, 3- dicarboxyimide ester etc.

As acid halide, it can use for example carbonyl chloride, carbonyl bromide etc.

[0054]

compound (III) free carboxyl group or includes ester group to group which isdisplayed with B among those, but when carboxylic acid (II) withreacting making use of condensing agent, it is a ester group, it is desirable.

[0055]

As reaction solvent, in which, N, N- dimethylformamide, N, N- dimethylacetamide, dimethyl sulfoxide, hexamethyl phosphoric triamide, pyridine, dioxane, tetrahydrofuran, acetonitrile, chloroform, methylene chloride, dimethoxyethane, benzene, ethylacetate, sulfolane etc, or it can use these mixed solvent.

As desirable solvent, you can list N, N- dimethylformamide, methylene chloride, tetrahydrofuran, acetonitrile.

[0056]

With usually, as for reaction temperature approximately 0 - 100 deg C, as for the reaction time it is a several hours~3-day period.

[0057]

Furthermore, when using active ester of condensing agent or carboxylic acid (II) at time of above-mentioned reacting, N-methylmorpholine, 1-hydroxybenzotriazole, 4-dimethylamino pyridine or other reaction auxiliary agent can

ことができる。

カルボン酸(II)の酸無水物を用いるときは、4-ジメチルアミノピリジン、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール等の反応助剤を用いることができる。

カルボン酸(II)の酸ハライドを用いるときは、ハロゲン化水素捕捉剤として、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、炭酸水素ナトリウム等の存在下で行なうのが好ましい。

[0058]

カルボン酸(II)またはその反応性誘導体中のA'であるハロゲン、シアノ、保護されていてもよいアミノは、合成法 I の適当な段階で、式(I)の A であるアミジノ、グアニジノ、保護されたアミジノ、保護されたグアニジノに変換される。

上記アミノ、アミジノ、グアニジノの保護基は前述のとおりである。

また、アミジノ、グアニジノ、アミノの保護基は、必要に応じて脱離させることができる。

脱離方法としては、水素添加、酸分解、塩基分解または加水分解が挙げられる。

これらは常法の条件で行えばよい。

[0059]

以下に、カルボン酸(II)またはその反応性誘導体と化合物(III)との反応後の生成物の段階、あるいは反応前のカルボン酸(II)の段階での、上記 A'から A への変換方法を記す。

なお、後者の場合は、カルボン酸(II)のままでも変換できる他、当該カルボキシル基を保護するためにその低級アルキルエステル体としたのちでも変換できる。

変換されたアミジノまたはグアニジノは必要に応じて保護したのちに、また、カルボキシル基を保護するためにその低級アルキルエステル体とした場合にはカルボン酸(II)に変換したのちに、化合物(III)との反応に供することができる。

なお、カルボン酸(II)は必要に応じてその反応 性誘導体に変換したのちに、化合物(III)との反 応に供してもよいことは前述の通りである。

[0060]

方法a

これは、A'のハロゲン、アミノ、シアノを A のアミジノに変換する方法である。

be used.

When using acid anhydride of carboxylic acid (II), 4
-dimethylamino pyridine, 1- hydroxybenzotriazole or other
reaction auxiliary agent can be used.

When using acid halide of carboxylic acid (II), it is desirable to do under triethylamine, pyridine, picoline, sodium hydrogen carbonate or other existing as hydrogen halide scavenger.

[0058]

carboxylic acid (II) or halogen, cyano, optionally protected amino which is a A' in reactive derivative with suitable step of synthetic method 1, amidino, guanidino, which is a A of Formula (I) amidino, which is protected is converted to guanidino which is protected.

protecting group of above-mentioned amino, amidino, guanidino is aforementioned sort.

In addition, protecting group of amidino, guanidino, amino according to need removal is possible.

As removal method, you can list hydrogenated, acidolysis, base disassembly or hydrolysis.

It should have done these with condition of conventional method.

[0059]

Below, carboxylic acid (II) or reactive derivative and compound (III) with conversion method to A is inscribed from step. of product after reacting or, above-mentioned A' with step of carboxylic acid (II) before reacting.

Furthermore, in case of the latter, after making that lower alkyl ester body inorder to protect besides and this said carboxyl group which can be converted even with while it is a carboxylic acid (II) even it can convert.

As for amidino or guanidino which is converted according to need afterprotecting, in addition, when it makes that lower alkyl ester body in order toprotect carboxyl group after converting to carboxylic acid (II), compound (III) withoffering/accompanying is possible to reaction.

Furthermore, as for carboxylic acid (II) after converting to reactive derivative of the according to need, compound (III) with fact that it is possible to offer toreaction is aforementioned sort.

[0060]

method a

This is method which converts halogen, amino, cyano of A' to amidino of A.

[0061]

【化22】

[0062]

【式中、X はハロゲン(前述と同様)またはアミノを示し、Y は式(ii): $-(L)_a$ $-(CH_2)_b$ $-CO-(M)_c$ $-(CH_2)_d$ -B (ii)(式中、各記号は前記と同義)で表される基、または式(iii): $-(L)_a$ $-(CH_2)_b$ $-COOR^7$ (iii)(式中、L、a、b は前記と同義であり、 R^7 は水素または低級アルキル(前述と同様))で表される基を示し、G、 R^1 および R^2 は前記と同義。〕

[0063]

まず、シアノ化について説明する。

上記の式でXがハロゲンの場合、金属シアン化合物を用いる置換反応でニトリル体を得る。

金属シアン化合物として、シアン化第一銅、シア ン化カリウム、シアン化ナトリウム等を用いる。

反応溶媒は、1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、 N,N-ジメチルホルムアミド、N-メチル-2-ピロリド ン等を用いる。

反応温度は室温~約 250 deg C で、反応時間は 数時間~3 日間であり、好ましくは約 80~230 deg C で、数時間~1 日間である。

[0064]

X がアミノの場合、シアノへの変換は Sandmeyer 反応で行う。

原料のアミン体の塩酸、硫酸等の塩を亜硝酸ナトリウムでジアゾ化してジアゾニウム塩とし、これに金属シアン化合物を加えニトリル体を得る。

金属シアン化合物として、シアン化第一銅、シア

[0061]

[Chemical Formula 22]

[0062]

{In Formula, X halogen (Similarity to earlier description) or to show amino, Y Formula (ii) group, or Formula which is displayed with:- (L) < sub>a - (CH₂) < sub>b - CO- (M) < sub>c - (CH₂) < sub>d - B (ii) (In Formula, as for each signal description above and synonymy) (iii) to show group whichis displayed with:- (L) < sub>a - (CH₂) < sub>b - COOR⁷ (iii) (In Formula, as for L, a, b description above and being synonymous, as for R⁷ hydrogen or lower alkyl (Similarity to earlier description)), as for G, R¹ and R² description above and synonymy. }

[0063]

First, you explain concerning cyanation.

When X is halogen with above-mentioned formula, nitrile body is obtained with substitution reaction which uses metal cyanide compound.

As metal cyanide compound, cuprous cyanide, potassium cyanide, sodium cyanide etc is used.

1 and 3 -dimethyl -2- imidazolidinone, N, N-dimethylformamide, N- methyl -2- pyrrolidone etc it uses reaction solvent.

As for reaction temperature with room temperature~ approximately 250 deg C, as for the reaction time with several hours~3-day period, with preferably approximately 80 - 230 deg C, it is a several hours~1 day.

[0064]

When X is amino, it converts to cyano with Sand meyer reaction.

diazotization doing hydrochloric acid, sulfuric acid or other salt of amine of starting material with sodium nitrite, itmakes diazonium salt, it obtains nitrile body in this including the metal cyanide compound.

As metal cyanide compound, it can use cuprous cyanide,

ン化カリウム、シアン化ナトリウム等が好ましく 用いられるが、シアン化カリウムとシアン化ニッケル、硫酸ニッケル、塩化ニッケル等との錯体も 用いることができる。

反応溶媒は水が好ましいが、必要に応じてテトラヒドロフラン、ジオキサン、エタノール等を水と一緒に用いてもよい。

シアン化水素の発生を防ぐために、金属シアン 化合物を加えるまえに、炭酸ナトリウムで中和したり、金属シアン化合物の炭酸ナトリウム緩衝 液を用いる。

反応温度は室温以下、好ましくは氷冷下であり、反応時間は約0.5~5時間である。

最終的には約40~60 deg C で約0.5~1 時間加熱 して、反応を終了させる。

[0065]

次に、アミジノ化について説明する。

これはイミダート体またはチオカルバモイル体を 経る公知の方法に準じて行なうことができる (Organic Functional Group Preparations, III, Academic, Chaper 6、または Leo Alig et. al., Journal of Medicinal Chemistry 1992, Vol.35(No.23), 4393-4407 を参照)。

[0066]

イミダート体を経る方法では、ニトリル体に、塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水素の存在下、当量~大過剰のメタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコールを反応させることにより、イミダート体を得る。

必要に応じてジェチルエーテル等の脂肪族エーテル、クロロホルム、塩化メチレン等のハロゲン 化炭化水素、ベンゼン等の非プロトン性溶媒を 用いてもよい。

反応温度は約-10~+30 deg C で、反応時間は数時間~2 日間である。

好ましくは氷冷下~室温で、約 8~15 時間である。

次に得られたイミダート体にアンモニアを反応させることにより、アミジン体を得る。

溶媒として、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール、ジエチルエーテル等の脂肪族エーテル、クロロホルム、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン等の非プロトン性溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルサセミング等を思いる

potassium cyanide, sodium cyanide etc desirably, but you can use also complex of potassium cyanide and nickel cyanide, nickel sulfate, nickel chloride etc.

reaction solvent water is desirable, but according to need tetrahydrofuran, dioxane, ethanol etc it is possible touse for water and simultaneous.

In order to prevent occurrence of hydrogen cyanide, before adding the metal cyanide compound, it neutralizes with sodium carbonate, uses sodium carbonate buffer of metal cyanide compound.

As for reaction temperature with room temperature or less, preferably under ice cooling, as for reaction time they areapproximately 0.5 - 5 hours.

finally approximately 0.5 - 1 hour heating with approximately 40 -60 deg C, ends reaction.

[0065]

Next, you explain concerning amidino conversion.

It does this it is possible according to known method whichpasses imidate body or thio carbamoyl body, (organic Functional Group Preparations, III, Acade mic, Cha per 6, or Leo Al ig et. al., Journal of Medicinal Chemistry (0022 - 2623, JMCMAR) 1992, Vol.35 (No.23), you refer to 4,393 -4407).

[0066]

With method which passes imidate body, in nitrile body, the imidate body is obtained under existing of hydrogen chloride, hydrogen bromide or other hydrogen halide, methanol, ethanol, propanol, butanol or other alcohol of the equivalent~large excess by reacting.

Making use of according to need diethyl ether or other aliphatic ether, chloroform, methylene chloride or other halogenated hydrocarbon, benzene or other aprotic solvent it is good.

As for reaction temperature approximately - 10 - with + 30 deg C, as for the reaction time it is a several hours~2 day.

With preferably under ice cooling~room temperature, they are approximately 8 - 15 hours.

amidine body is obtained by ammonia reacting to imidate bodywhich is acquired next.

As solvent, methanol, ethanol, propanol or other alcohol, diethyl ether or other aliphatic ether, chloroform, methylene chloride or other halogenated hydrocarbon, benzene or other aprotic solvent and N, N-dimethylformamide, dimethyl sulfoxide etc are used.

ホキシド等を用いる。

このアンモニアとの反応に塩化アンモニウムを 共存させるのが好ましい。

反応温度は約-10~+100 deg C で、反応時間は 数時間~20 時間である。

好ましくはメタノール、エタノールまたはプロパノール溶媒中、約 $50~80~\deg~C$ 、数時間の反応で行う。

[0067]

チオカルバモイル体を経る方法では、ニトリル体に、ピリジン、トリエチルアミン、N,N-ジメチルホルムアミド等の溶媒、またはこれらの混合溶媒中、硫化水素を反応させ、チオカルバモイル体を得る。

反応温度は氷冷下~室温、反応時間は約5時間 ~1 日間、好ましくは室温で約 10~20 時間であ る。

次に、得られたチオカルバモイル体に、アセトン、ジオキサン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、よう化メチル、臭化エチル等のアルキルハライドを反応させる。

反応温度は約 50~100 deg C、反応時間は約 0.5~10 時間である。

ここで得られた中間体を単離して、もしくは単離 せずに、アンモニア、または酢酸アンモニウム、 塩化アンモニウム等のアンモニア誘導体を反応 させてアミジン体を得る。

溶媒として、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール、N,N-ジメチルホルムアミド等を用いる。

好ましくはメタノールまたはエタノール溶媒中、 酢酸アンモニウムとの反応で行う。

反応温度は約 50~100 deg C、反応時間は数時間~10 時間である。

[0068]

方法 b

これは、A'の保護されていてもよいアミノを A の グアニジノに変換する方法である。

[0069]

【化23】

It is desirable ammonium chloride to coexist to reaction with this ammonia.

As for reaction temperature approximately - 10 - with + 100 deg C, as for the reaction time it is a several hours~2 0 hour.

In preferably methanol, ethanol or propanol solvent, it does with reaction of approximately 50 -80 deg C, several hours.

[0067]

With method which passes thio carbamoyl body, in nitrile body, the pyridine, triethylamine, N, N- dimethylformamide or other solvent, or in mixed solvent of these, hydrogen sulfide reacting, you obtain the thio carbamoyl body.

As for reaction temperature as for under ice cooling~room temperature, reaction time they are approximately 10 - 20 hour with approximately 5 hours~1 day, preferably room temperature.

Next, in thio carbamoyl body which is acquired, in acetone, dioxane, tetrahydrofuran or other solvent, iodide methyl, ethyl bromide or other alkyl halide itreacts.

As for reaction temperature as for approximately 50 - 100 deg C₂ reaction time they are approximately 0.5 - 10 hours.

Isolating intermediate which is acquired here, or without isolating, the ammonia, or ammonium acetate, ammonium chloride or other ammonia derivative reacting, you obtain amidine body.

As solvent, methanol, ethanol, propanol or other alcohol, N, N- dimethylformamide etc is used.

In preferably methanol or ethanol solvent, it does with reaction with ammonium acetate.

As for reaction temperature as for approximately 50 - 100 deg C, reaction time it is a several hours~10 hours.

[0068]

method b

This is method which converts optionally protected amino of A' to guanidino of A.

[0069]

[Chemical Formula 23]

[0070]

〔式中、E' はアミノの保護基(前述と同様)を示し、G、Y、 R^1 および R^2 は前記と同義。〕

[0071]

まず、アミノ保護基の脱保護は、前述の如く常 法により行うことができる。

[0072]

次のグアニジノへの変換は、シアナミド、ホルムアミジンスルフィン酸あるいはアミノイミノメタンスルホン酸等を用いて、公知の方法に準じて行うことができる(T. Nakayama et al., Chem. Pharm. Bull. Vol.41(1), 117-125 (1993)、またはA. E. Miller et. al., Synthesis 1986, 777-779 を参照)。

例えば、原料のアミン体の塩酸、硫酸等の塩に シアナミドを反応させてグアニジノ体を得る場合、溶媒として、メタノール、エタノール等のアルコールを用いる。

反応温度は約60~80 deg C、反応時間は数時間~1 日間である。

[0073]

上記製造方法において、アミノ基の保護および 脱保護、カルボン酸のエステル化およびエステ ルの加水分解は、必要に応じて常法により行う ことができる。

[0074]

合成法 2

[0075]

【化24】

[0070]

{In Formula, E' to show protecting group (Similarity to earlier description) of amino, as for the G, Y, R¹ and R² description above and synonymy. }

[0071]

First, as though it is an earlier description, it does deprotection of amino protecting group, with conventional method it is possible.

1995-7-18

[0072]

As for converts to following guanidino, is possible making useof cyanamide, formamidine sulfinic acid or amino imino methane sulfonic acid etc, according to known method, (T. Nakayama et al., Chemical & Pharmaceutical Bulletin (0009 - 2363, CPBTAL) Vol.41 (1), 117 - 125 (1993), or A. E. Miller et. al., Synthesis (0039 - 7881, SYNTBF) you refer to 1,986,777 - 779).

cyanamide reacting to hydrochloric acid, sulfuric acid or other salt of amine of for example starting material, when youobtain guanidino body, it uses methanol, ethanol or other alcohol as solvent.

As for reaction temperature as for approximately 60 - 80 deg C, reaction time it is a several hours~1 day.

[0073]

In above-mentioned manufacturing method, it does esterification of protection and the deprotection, carboxylic acid of amino group and hydrolysis of ester, with according to need conventional method it ispossible.

[0074]

synthetic method 2

[0075]

[Chemical Formula 24]

[0076]

(式中、A、A'、B、G、L、R¹、R²、d は前記と同義)

本合成法 2 は、式(I)において(a=1、b=c=0、d≠0)の化合物(Ic)を合成するのに有利である。

また特に式(Ic)において[d=0 のとき、B が式:)

[0077]

【化 25】

$$-(N) \xrightarrow{m} R$$

[0076]

(In Formula, as for A 、 A' , B , G , L , R^1 , R^2 , d description above and synonymy)

This synthetic method 2 is profitable in order to synthesize compound (Ic) of (a=1, b=c=0, $d\neq 0$) in Formula (1).

In addition in especially type (Ic) {At time of d=0, B formula: }

[0077]

(4)

[Chemical Formula 25]

[0078]

(式中、m は 0 、 R^3 、 R^6 、D、m および n は前記と 同義)、または

[0079]

【化 26】

[0078]

(In Formula, as for m 0, as for R^3 , R^6 , D, m and n description above and synonymy) Or

[0079]

[Chemical Formula 26]

$$-(N) \xrightarrow{m} R^3$$

$$(D)_n$$

(6)

[0080]

(式中、m=0、 R^3 、 R^4 、 R^6 、D、m および n は前記と同義)

で表される基]の化合物を合成するのに有利である。

合成は式(IV)で表される化合物と式(V)で表されるカルボン酸またはその反応性誘導体とを反応させる。

上記の反応における仕込み量、反応溶媒、反応温度、反応時間等の反応条件は合成法 1 に準じる。

また、A'から A への変換等も合成法 1 に準じる。

[0081]

合成法3

[0082]

【化27】

[0800]

(In Formula, as for m=0, R^3 , R^4 , R^6 , D, m and n description above and synonymy)

So it is profitable in order to synthesize compound of group] which is displayed.

Synthesis reacts compound which is displayed with Formula (IV) and carboxylic acid which is displayed with Formula (V) or reactive derivative.

input amount, reaction solvent, reaction temperature, reaction time or other reaction condition in above-mentioned reacting corresponds to synthetic method 1.

In addition, also conversion etc to A corresponds to synthetic method 1 from A'.

[0081]

synthetic method 3

[0082]

[Chemical Formula 27]

A'
$$R^{2}$$

$$(L)_{\bullet} - (CH_{2})_{b} - CO - (M)_{c} - (CH_{2})_{a} - X + HB$$

$$(VII)$$

[0083]

(式中、X はハロゲンを示し、A、A'、B、G、L、R'、 R^2 、a、b、c および d は前記と同義)

[0084]

本合成法(3)は、式(1)において、[d≠0、B が式:]

[0085]

【化28】

$$-(N) \longrightarrow R^{s}$$

$$(D)_{n}$$

[0083]

(In Formula, X to show halogen, as for A. A', B, G, L, R^{T} , R^{2} , a, b, c and the d description above and synonymy)

[0084]

As for this synthetic method (3), in Formula (1), $\{d\neq 0, B\}$ formula: $\{d\neq 0, B\}$

[0085]

(4)

[Chemical Formula 28]

[0086]

(式中、m は 1、 R^3 、 R^6 、D および n は前記と同義)

[0086]

(In Formula, as for m 1, as for R^3 , R^6 , D and n description above and synonymy)

Page 28 Paterra Instant MT Machine Translation

[0087]

【化 29】

$$-1 \underbrace{\bigcap_{(D)_n}^{R^3}}$$
 (5)

[0087]

[Chemical Formula 29]

[0088]

(式中、各記号は前記と同義)

[0089]

【化30】

[8800]

(In Formula, as for each signal description above and synonymy)

[0089]

(6)

[Chemical Formula 30]

[0090]

(式中、m は I、 R^3 、 R^4 、 R^6 、D および n は前記 と同義)、または

[0091]

【化31】

$$-N \underbrace{N - (CH_2)_t - COOR^t}_{R^3}$$

[0090]

(In Formula, as for m 1, as for $R^3\,$, $R^4\,$, $R^6\,$, D and n description above and ynonymy) Or

[0091]

[Chemical Formula 31]

[0092]

Į

(式中、各記号は前記と同義)で表される基]の 化合物を合成するのに有利である。

合成は式(VI)で表されるハロゲン化合物と式(VII)で表される化合物とを反応させる。

両者の仕込み量は、通常等モルでよいが、必要に応じていずれかを他方の 1.1~3 倍用いる。

[0093]

[0092]

(7)

It is profitable in order to synthesize compound of group] whichis displayed with (In Formula, as for each signal description above and synonymy).

Synthesis reacts halogen compound which is displayed with Formula (VI) and compound which is displayed with Formula (VII).

input amount of both, it is possible to be a equimole usually, but the according to need any 1.1 - 3 times of other it uses.

[0093]

反応溶媒としては、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、ピリジン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ベンゼン、酢酸エチル、ジメトキシエタン等を用い、また、ハロゲン化水素の補足剤として、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、炭酸水素ナトリウム等を存在させるのが好ましい。

反応温度は 0~150 deg C、好ましくは常温~100 deg C で行なわれる。

また反応時間は数時間~3 日間、好ましくは一日 以内で行なわれる。

また、A'から A への変換等は合成法 1 に準じる。

[0094]

合成法 4

[0095]

【化 32】

As reaction solvent, making use of N, N-dimethylformamide, N, N-dimethylacetamide, dimethyl sulfoxide, pyridine, tetrahydrofuran, dioxane, benzene, ethylacetate, dimethoxyethane etc, in addition, triethylamine, pyridine, picoline, sodium hydrogen carbonate etcit is desirable as trapping agent of hydrogen halide, to exist.

1995-7-18

reaction temperature is done with $0 - 150 \deg C$, preferably ambient temperature~ $100 \deg C$.

In addition reaction time is done within several hours~3-day period, preferably one day.

In addition, conversion etc to A corresponds to synthetic method 1 from A'.

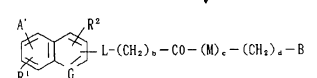
[0094]

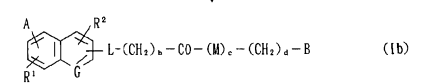
synthetic method 4

[0095]

[Chemical Formula 32]

A'
$$R^{2}$$
 $L-H$ + $X-(CH_{2})_{b}-CO-(M)_{c}-(CH_{2})_{d}-B$ (VIII)





[0096]

(式中、X はハロゲンを示し、残りの各記号は前記と同義)

[0096]

(In Formula, X to show halogen, as for remaining each signal description above and synonymy)

本合成法(4)は、式(1)において($a \neq 0$ 、 $b \neq 0$)の化合物を合成するのに有利である。

[0097]

合成は、式(VIII)で表されるハロゲン化合物と式(IV)で表される化合物とを反応させる。

上記の反応における仕込み量、反応溶媒、反 応温度、反応時間等の反応条件は合成法 3 に 準じる。

また、A'から A への変換等は合成法 I に準じる。

[0098]

一般式(I)の L または M が-NR⁶ -を表すとき、R⁶ が表す低級アルキルまたはアルアルキルの窒素への導入は、原料の化合物(III)または化合物(IV)の段階で、またこれらを縮合させた生成物の段階で、これらは常法に従い行うことができる。

たとえば縮合生成物中の-CONH-、-NHCO-を-CONR⁶-、-NR⁶ CO-に変換するときは、水素化ナトリウムまたは水素化カリウムなどの塩基の存在下に、ハロゲン化低級アルキルまたはハロゲン化アルアルキルを反応させることで行える。

[0099]

上記合成法 1~4 で合成される具体的な化合物 を以下に示すが、これらに限定されるものでは ない。

[0100]

合成法 1 で合成される化合物としては、以下の ものが挙げられる。

化合物(1)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシシクロへ キシル)アミノカルボニル〕メトキシ〕ナフタレン

化合物(2)2-アミジノ-6-[[(4-メトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレン

化合物(3)2-(N-t-ブトキシカルボニルアミジノ)-6-[[(4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニ ル]メトキシ]ナフタレン

化合物(4)2-アミジノ-6-[[N-(4-カルボキシシクロ ヘキシル)-N-メチルアミノカルボニル]メトキシ] ナフタレン

化合物(5)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシピペリジ ノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン

化合物(6)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミ

This synthetic method (4) is profitable in order to synthesize compound of $(a\neq 0, b\neq 0)$ in Formula (1).

[0097]

Synthesis reacts halogen compound which is displayed with Formula (VIII) and compound which is displayed with Formula (IV).

input amount, reaction solvent, reaction temperature, reaction time or other reaction condition in above-mentioned reacting corresponds to synthetic method 3.

In addition, conversion etc to A corresponds to synthetic method 1 from A'.

[0098]

When L or M of General Formula (1) displaying -NR⁶ -,introduction to nitrogen of lower alkyl or aralkyl which R⁶ displays, compound of starting material (III) or with step of compound (IV),with step of product which in addition condenses these, doesthese in accordance with conventional method it is possible.

When in for example condensation product -CONH-, -NHC O- converting to -CONR⁶-, -NR⁶CO-, under existing of the sodium hydride or potassium hydride or other base, halogenated lower alkyl or halogenation aralkyl can be done by factthat it reacts.

[0099]

exemplary compound which is synthesized with above-mentioned synthetic method 1~4 is shownbelow, but it is not something which is limited in these.

[0100]

You can list those below as compound which is synthesized with the synthetic method 1.

compound (1) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (2) 2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (3) 2 - (N- t-butoxycarbonyl amidino) - 6 - {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (4) 2 -amidino-6- {{N- (4 -carboxy cyclohexyl) -N- methylamino carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (5) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy piperidino) carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (6) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - {{(4

ジノ)-6-[[(4-メトキシカルボニルピペリジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン

化合物(7)2-アミジノ-5-ベンゾイル-6-[〔(4-カルボ キシシクロヘキシル)アミノカルボニル〕メトキシ〕 ナフタレン

化合物(8)2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシメチルピペリジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン化合物(9)2-アミジノ-6-[〔(4-メトキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン

化合物(10)2-アミジノ-5-[[(4-カルボキシメチルピペリジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン

化合物(11)2-アミジノ-6-〔〔(4-カルボキシメチルピペラジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン

化合物(12)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[〔(4-メトキシカルボニルメチルピペラジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン

化合物(13)2-アミジノ-6-[[(4-メトキシカルボニルメチルピペラジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン

化合物(14)2-アミジノ-6-{{4-(2-カルボキシエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]ナフタレン

化合物(15)2-アミジノ-6-[[4-(2-エトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]ナフタレン

化合物(16)2-アミジノ-6-[N-[4-(2-カルボキシエチル)シクロヘキシル]-N-メチルアミノカルボニル]ナフタレン

化合物(17)2-アミジノ-6-[(4-カルボキシメチルシクロヘキシル)アミノカルボニル]ナフタレン化合物(18)2-アミジノ-6-[[4-(3-カルボキシプロピル)ピペリジノ]カルボニル]ナフタレン化合物(19)2-アミジノ-6-[[4-(カルボキシメトキシ)ピペリジノ]カルボニル]ナフタレン

化合物(20)2-アミジノ-6-[4-(2-カルボキシエチル)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(21)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ) アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(22)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(23)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(24)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(25)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]ナ

-methoxycarbonyl piperidino) carbonyl } methoxy }
naphthalene

compound (7) 2 -amidino-5-benzoyl-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy } naphthalene

compound (8) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl piperidino) carbonyl} methoxy} naphthalene compound (9) 2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperidino) carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (10) 2 -amidino-5- {{(4 -carboxymethyl piperidino) carbonyl } methoxy } naphthalene

compound (11) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl piperazino) carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (12) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperazino) carbonyl } methoxy } naphthalene

compound (13) 2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperazino) carbonyl } methoxy } naphthalene

compound (14) 2 -amidino-6- { {4 - (2 -carboxy ethyl) cyclohexyl } amino carbonyl } naphthalene

compound (15) 2 -amidino-6- {{4 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} naphthalene

compound (16) 2 -amidino-6- {N- {4 - (2 -carboxy ethyl) cyclohexyl } -N- methylamino carbonyl } naphthalene

compound (17) 2 -amidino-6- {(4 -carboxymethyl cyclohexyl) amino carbonyl } naphthalene compound (18) 2 -amidino-6- {{4 - (3 -carboxy propyl) piperidino} carbonyl } naphthalene compound (19) 2 -amidino-6- {{4 - (carboxy methoxy) piperidino} carbonyl } naphthalene

compound (20) 2 -amidino-6- {4 - (2 -carboxy ethyl) anilino carbonyl} naphthalene

compound (21) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) anilino carbonyl } naphthalene

compound (22) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) -N-methyl anilino carbonyl } naphthalene

compound (23) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) anilino carbonyl} naphthalene

compound (24) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) -N- methyl anilino carbonyl } naphthalene

compound (25) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) -N- methyl anilino carbonyl } naphthalene

フタレン

化合物(26)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(ι-ブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(27)2-アミジノ-6-[4-(1-ブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(28)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(29)トランス-2-アミジノ-6-[(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]ナフタレン

化合物(30)トランス-2-アミジノ-6-〔(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル〕ナフタレン

化合物(31)2-アミジノ-6-[4-(2-カルボキシエチル)フェノキシカルボニル]ナフタレン

化合物(32)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ) フェノキシカルボニル]ナフタレン

化合物(33)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(34)2-アミジノ-6-[[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(35)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[[4-(カルボキシメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(36)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメチルピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン化合物(37)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメチルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(38)2-アミジノ-6-[[(4-t-ブトキシカルボニルメチルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(39)2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(40)2-アミジノ-6-[[(4-メトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレン

化合物(41)2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシシクロ ヘキシルメチル)アミノカルボニル〕メチル〕ナフタ レン

化合物(42)2-アミジノ-6-[2-[(4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]エチル]ナフタレン

化合物(43)2-アミジノ-6-[2-[(4-カルボキシメチ

methoxy) -N- methyl anilino carbonyl } naphthalene

compound (26) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl } naphthalene

compound (27) 2 -amidino-6- {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl } naphthalene

compound (28) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - $\{4$ - (carboxy methoxy) anilino carbonyl $\}$ naphthalene

compound (29) trans -2- amidino-6- {(4 -carboxy methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} naphthalene

compound (30) trans -2- amidino-6- {(4 -t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} naphthalene

compound (31) 2 -amidino-6- {4 - (2 -carboxy ethyl) phenoxy carbonyl } naphthalene

compound (32) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) phenoxy carbonyl } naphthalene

compound (33) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy methoxy piperidino) carbonyl } methyl } naphthalene

compound (34) 2 -amidino-6- {{(4 -t-butoxycarbonyl methoxy piperidino) carbonyl } methyl } naphthalene

compound (35) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - {{4 - (carboxy methoxy piperidino) carbonyl } methyl } naphthalene

compound (36) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl piperidino) carbonyl} methyl} naphthalene compound (37) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl cyclohexyl) amino carbonyl} methyl} naphthalene

compound (38) 2 -amidino-6- {{(4 -t-butoxycarbonyl methyl cyclohexyl) amino carbonyl} methyl} naphthalene

compound (39) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methyl} naphthalene

compound (40) 2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl cyclohexyl) amino carbonyl} methyl} naphthalene

compound (41) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl methyl) amino carbonyl } methyl } naphthalene

compound (42) 2 -amidino-6- {2 - {(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} ethyl} naphthalene

compound (43) 2 -amidino-6- {2 - {(4 -carboxymethyl

ルピペリジノ)カルボニル]エチル]ナフタレン

化合物(44)2-アミジノ-6-[2-[(4-カルボキシピペリジノ)カルボニル]エチル]ナフタレン

化合物(45)2-アミジノ-6-[3-[(4-カルボキシピペリジノ)カルボニル]プロピル]ナフタレン化合物(46)2-アミジノ-6-[2-[(4-カルボキシメチルピペラジノ)カルボニル]エチル]ナフタレン

化合物(47)2-[〔(4-カルボキシシクロヘキシル)ア ミノカルボニル〕メトキシ〕-6-グアニジノナフタレ ン

化合物(48)2-[4-(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]-6-グアニジノナフタレン

化合物(49)2-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]-6-グアニジノナフタレン化合物(50)2-(2-アミノエチル)-6-[4-(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(51)2-(2-アミノエチル)-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン

化合物(52)2-(2-アミノエチル)-6-[[(4-カルボキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレン

化合物(53)トランス-6-アミジノ-2-[[4-(2-カルボ キシエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル] キノリン

化合物(54)トランス-6-アミジノ-2-[[4-(2-エトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]キノリン

化合物(55)トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-カルボ キシエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル] キノリン

化合物(56)トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-エトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]キノリン

化合物(57)6-アミジノ-2-[4-(カルボキシメトキシ) アニリノカルボニル]キノリン

化合物(58)7-アミジノ-2-[4-(カルボキシメトキシ) アニリノカルボニル]キノリン

化合物(59)6-アミジノ-2-[4-(2-カルボキシエチル)フェノキシカルボニル]キノリン

化合物(60)6-アミジノ-2-[4-(2-カルボキシエチル)アニリノカルボニル]キノリン

化合物(61)7-アミジノ-2-[4-(2-カルボキシエチル)アニリノカルボニル]キノリン

化合物(62)6-アミジノ-2-[3,4-ビス(カルボキシメ

piperidino) carbonyl } ethyl } naphthalene

compound (44) 2 -amidino-6- {2 - {(4 -carboxy piperidino) carbonyl } ethyl } naphthalene

compound (45) 2 -amidino-6- {3 - {(4 -carboxy piperidino) carbonyl} propyl} naphthalene compound (46) 2 -amidino-6- {2 - {(4 -carboxymethyl piperazino) carbonyl} ethyl} naphthalene

compound (47) 2 - {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} - 6 -guanidino naphthalene

compound (48) 2 - {4 - (carboxy methoxy) anilino carbonyl } - 6 -guanidino naphthalene

compound (49) 2 - {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) anilino carbonyl } - 6 -guanidino naphthalene compound (50) 2 - (2 -aminoethyl) - 6 - {4 - (carboxy methoxy) anilino carbonyl } naphthalene

compound (51) 2 - (2 -aminoethyl) - 6 - {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) anilino carbonyl} naphthalene

compound (52) 2 - (2 -aminoethyl) - 6 - {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene

compound (53) trans-6-amidino -2- {{4 - (2 -carboxy ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl } quinoline

compound (54) trans-6-amidino -2- {{4 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} quinoline

compound (55) trans-7-amidino -2- { {4 - (2 -carboxy ethyl) cyclohexyl } amino carbonyl } quinoline

compound (56) trans-7-amidino -2- {{4 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} quinoline

compound (57) 6 -amidino -2- {4 - (carboxy methoxy) anilino carbonyl } quinoline

compound (58) 7 -amidino -2- {4 - (carboxy methoxy) anilino carbonyl } quinoline

compound (59) 6 -amidino -2- {4 - (2 -carboxy ethyl) phenoxy carbonyl } quinoline

compound (60) 6 -amidino -2- {4 - (2 -carboxy ethyl) anilino carbonyl } quinoline

compound (61) 7 -amidino -2- {4 - (2 -carboxy ethyl) anilino carbonyl } quinoline

compound (62) 6 -amidino -2- {3 and 4 -bis (carboxy

トキシ)アニリノカルボニル]キノリン

化合物(63)トランス-6-アミジノ-2-[(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]キノリン

化合物(64)トランス-6-アミジノ-2-〔(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル〕キノリン

化合物(65)トランス-7-アミジノ-2-[(4-カルボキシ メトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]キノリ ン

化合物(66)トランス-7-アミジノ-2-〔(4-1-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル〕キノリン

[0101]

合成法 2 で合成される化合物としては、以下の ものが挙げられる。

化合物(67)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルオキシ]ナフタレン

化合物(68)2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン

化合物(69)2-アミジノ-6-[4-(t-ブトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン化合物(70)2-アミジノ-6-[4-(ベンジルオキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン

化合物(71)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン

化合物(72)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン

化合物(73)2-アミジノ-5-ブロム-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン化合物(74)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(75)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン化合物 (76)2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン

化合物(77)2-アミジノ-6-[4-(ι-ブトキシカルボニ ルメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレ ン

化合物(78)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイル-N-ベンジルアミノ]ナフタレン

化合物(79)2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニル メトキシ)ベンゾイル-N-ベンジルアミノ]ナフタレ methoxy) anilino carbonyl } quinoline

compound (63) trans-6-amidino -2- {(4 -carboxy methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } quinoline

compound (64) trans-6-amidino -2- {(4 -t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } quinoline

compound (65) trans-7-amidino -2- {(4 -carboxy methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } quinoline

compound (66) trans-7-amidino -2- {(4 -t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } quinoline

[0101]

You can list those below as compound which is synthesized with the synthetic method 2.

compound (67) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

compound (68) 2 -amidino-6- {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

compound (69) 2 -amidino-6- {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) benzoyl oxy} naphthalene compound (70) 2 -amidino-6- {4 - (benzyloxycarbonyl methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

compound (71) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

compound (72) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

compound (73) 2 -amidino-5-bromo-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene compound (74) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (75) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl-N- methylamino } naphthalene compound (76) 2 -amidino-6- {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N-methylamino } naphthalene

compound (77) 2 -amidino-6- {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N- methylamino } naphthalene

compound (78) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl-N- benzylamino } naphthalene

compound (79) 2 -amidino-6- {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N- benzylamino } naphthalene

ン

化合物(80)2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(81)2-アミジノ-6-[4-(L-ブトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン化合物(82)2-アミジノ-6-[4-(ベンジルオキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(83)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(84)2-(N-t-ブトキシカルボニルアミジノ)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ] ナフタレン

化合物(85)2-アミジノ-6-[4-(2-カルボキシエチル)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(86)2-アミジノ-5-ブロム-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン化合物(87)2-アミジノ-5-ベンゾイル-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(88)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ) ベンゾイルアミノ]-5-ヘキサノイルナフタレン

化合物(89)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(90)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン

化合物(91)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン

化合物(92)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(93)2-アミジノ-6-[3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(94)2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(95)2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメチルアミノ)ベンゾイルアミノ)ナフタレン

化合物(96)2-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]-6-グアニジノナフタレン

化合物(97)2-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]-6-グアニジノナフタレン

化合物(98)2-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)ベン ゾイルアミノ]-6-グアニジノナフタレン compound (80) 2 -amidino-6- {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (81) 2 -amidino-6- {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene compound (82) 2 -amidino-6- {4 - (benzyloxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (83) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (84) 2 - (N- t-butoxycarbonyl amidino) - 6 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (85) 2 -amidino-6- {4 - (2 -carboxy ethyl) benzoyl amino } naphthalene

compound (86) 2 -amidino-5-bromo-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene compound (87) 2 -amidino-5-benzoyl-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (88) 2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } - 5 -hexanoyl naphthalene

compound (89) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (90) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) benzoyl-N- methylamino } naphthalene

compound (91) 2 -amidino-6- $\{3 \text{ and } 4 \text{ -bis } (t\text{-butoxycarbonyl methoxy}) \text{ benzoyl-N- methylamino} \}$ naphthalene

compound (92) 2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (93) 2 -amidino-6- $\{3 \text{ and } 4 \text{ -bis } (t\text{-butoxycarbonyl methoxy}) \text{ benzoyl amino } \text{ naphthalene}$

compound (94) 2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - $\{3$ and 4 -bis (carboxy methoxy) benzoyl amino $\}$ naphthalene

compound (95) 2 -amidino-6- {4 - (carboxymethyl amino) benzoyl amino } naphthalene

compound (96) 2 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} - 6 - guanidino naphthalene

compound (97) 2 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } - 6 -guanidino naphthalene

compound (98) 2 - {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) benzoyl amino } - 6 -guanidino naphthalene

化合物(99)2-(2-アミノエチル)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン化合物(100)2-(2-アミノエチル)-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(101)2-アミノメチル-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン

化合物(102)2-アミノメチル-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン

化合物(103)2-(2-アミノエチル)-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン

[0102]

合成法 3 で合成される化合物としては、以下の ものが挙げられる。

化合物(104)2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシシクロ ヘキシル)アミノメチル〕カルボニルアミノ〕ナフタ レン

化合物(105)2-アミジノ-6-〔(4-カルボキシメチルピペリジノメチル)カルボニルアミノ〕ナフタレン

なおこれらの化合物は合成法 2 によっても得る ことができる。

[0103]

合成法 4 で合成される化合物としては、以下の ものが挙げられる。

化合物(106)2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシシクロ ヘキシル)アミノカルボニル〕メチルアミノ〕ナフタ レン

化合物(107)2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシメチルピペリジノ)カルボニル〕メチルアミノ〕ナフタレン

化合物(108)2-アミジノ-6-[〔(4-t-ブトキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル〕メチルアミノ〕 ナフタレン

なおこれらの化合物は合成法 1 によっても得る ことができる。

[0104]

かくして合成される本発明の化合物(I)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、抽出、クロマトグラフィー、再沈殿、再結晶等の手段を適宜施すことにより任意の純度のものとして採取できる。

また、当該化合物(I)の薬理学的に許容されうる 塩も、公知の方法により合成できる。 compound (99) 2 - (2 -aminoethyl) - 6 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino} naphthalene compound (100) 2 - (2 -aminoethyl) - 6 - {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) benzoyl amino} naphthalene

compound (101) 2 -aminomethyl-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

compound (102) 2 -aminomethyl-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene

compound (103) 2 - (2 -aminoethyl) - 6 - {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene

[0102]

You can list those below as compound which is synthesized with the synthetic method 3.

compound (104) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl) aminomethyl} carbonyl amino} naphthalene

compound (105) 2 -amidino-6- {(4 -carboxymethyl piperidino methyl) carbonyl amino } naphthalene

Furthermore, it can acquire these compound even with synthetic method 2.

[0103]

You can list those below as compound which is synthesized with the synthetic method 4.

compound (106) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methylamino} naphthalene

compound (107) 2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl piperidino) carbonyl } methylamino } naphthalene

compound (108) 2 -amidino-6- {{(4 -t-butoxycarbonyl methyl piperidino) carbonyl } methylamino } naphthalene

Furthermore, it can acquire these compound even with synthetic method 1.

[0104]

It can recover compound (1) of this invention which is synthesized in thisway, by as needed administering separation and purification means, for example concentration, extractionand chromatography, reprecipitate, recrystallization or other means of public knowledge as those of purity of option.

In addition, it can synthesize also salt which can be allowed in pharmacological of this said compound (1), with known method.

[0105]

本発明の化合物(1)を合成するための有用な原 料化合物は、各種の方法によって合成すること ができる。

一般式(I)におけるGが炭素(=CH-)を示すナフタ レン系の原料化合物の代表例を下記の反応工 程で示す。

[0105]

It can synthesize useful starting material compound in order to synthesize compound (I) of the this invention, with various method.

1995-7-18

representative example of starting material compound of naphthalene type where G in General Formula (1) shows carbon (=CH-) is shown with below-mentioned reaction process.

[0106]

【化33】

 $(CF_3SO_2)_2O$

(1)

OSO₂CF₃

[0106]

(2)

(3)

酸化

[Chemical Formula 33]

1)CH₃SOCH₂SCH₃ 2)酸分解

CH2COOH

(5)

1)エステル化

(4)

CH2COOR' (6)

加水分解

CH2COOH (7)

[0107]

(式中、R'は低級アルキル基、X はハロゲンを 示す。)

[0108]

化合物(1)から化合物(3)への変換は、Stilleらの

[0107]

(In Formula, as for R' as for lower alkyl group, X halogen is shown.)

[0108]

It converts to compound (3) from compound (1), passing by

方法(J. Am. Chem. Soc. 1987, Vol. 109, 5478)に 従い、化合物(2)を経て行なうことができる。

化合物(3)の化合物(4)への酸化には、通常、オゾノリシス(Russ. Chem.Rev. 1981, Vol. 50, 636)、Lemieux-Johnson 酸化(J. Org. Chem. 1956, Vol. 21, 478; J. Am. Chem. Soc. 1986, Vol. 108, 4149等)および過よう素酸ナトリウムを共酸化剤に用いたルテニウム酸化(J. Org. Chem. 1986, Vol. 51, 3247; J. Org. Chem. 1987, Vol. 52, 2875)等が用いられる。

化合物(4)をメチルメチルスルフィニルメチルス ルフィドと縮合させた後、酸加水分解すること (Ogura ら、Bull. Chem. Soc. Jpn. 1979, Vol. 52, 2013)により化合物(5)を得ることができる。

化合物(5)を通常の条件でエステル化し、得られたエステル体を 1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、N-メチル-2-ピロリドン、N,N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中で、シアン化第一銅と、100~150 deg Cで反応させることで化合物(6)へ誘導することができる。

化合物(6)のエステルを通常の条件で加水分解 すると対応するカルボン酸(7)を得ることができ る。

[0109]

【化 34】

1) エステル化 2) シアノ化 3) 加水分解 (9)

[0110]

(式中、X は前記と同義)

[0111]

化合物(4)の化合物(8)への酸化には、基質がその酸化剤により分解されない限りいかなる酸化

compound (2)in accordance with method (Journal of the American Chemical Society (0002 - 7863, JACSAT) 1987, Vol. 109, 5478) of Stille and others, it ispossible.

Usually, オゾノ lysis (Russ. Chemical Reviews 1981, Vol. 50, 636), Lemieux-Johnson oxidation (Journal of Organic Chemistry (0022 - 3263, JOCEAH) 1956, Vol. 21, 478; Journal of the American Chemical Society (0002 - 7863, JACSAT) 1986, Vol. 108, 4149 etc) and it can use to oxidation to compound (4) of compound (3), ruthenium oxidation (Journal of Organic Chemistry (0022 - 3263, JOCEAH) 1986, Vol. 51, 3247; Journal of Organic Chemistry (0022 - 3263, JOCEAH) 1987, Vol. 52, 2875) etc which uses periodic acid acid sodium for cooxidation medicine.

compound (5) can be acquired compound (4) after methyl methyl sulfinyl methyl sulfide and condensation, with thing (Ogura and others and Bulletin of the Chemical Society of Japan (0009 - 2673, BCSJA) 1979, Vol. 52, 2013) which acid hydrolysis is done.

compound (5) esterification is done with conventional condition, ester which isacquired 1 and 3 -dimethyl -2-imidazolidinone. N- methyl -2- pyrrolidone. N, N-dimethylformamide or other solvent among them, by fact that it reacts with cuprous cyanide and 100 - 150 deg C can be induced to compound (6).

When ester of compound (6) hydrolysis is done with conventional condition, the carboxylic acid (7) which corresponds can be acquired.

[0109]

[Chemical Formula 34]

[0110]

(In Formula, as for X description above and synonymy)

[0111]

If substrate it is not disassembled to oxidation to compound (8) of compound (4), by oxidant, you can use any oxidation

法でも用いることができる。

好ましくは、Jones 酸化(J.Chem. Soc. 1953, 2548 等)、過マンガン酸カリウムによる酸化(Organic Syntheses Col. Vol. II, 1943, 538 等)および亞塩 素酸ナトリウムによる酸化(Tetrahedron 1981, Vol. 37, 2091 等)が挙げられる。

化合物(8)は先に述べた方法により化合物(9)へ と導かれる。

[0112]

【化 35】

[0113]

(式中、各記号は前記と同義)

[0114]

化合物(4)から化合物(10)への変換には、通常の条件による Wittig 反応(Organic Reactions Vol. 14, 270)または Horner-Emmons 反応(Organic Reactions Vol. 25, 73)により行なわれる。

化合物(10)に通常の条件で水素添加した後、先に述べた方法によるシアノ化およびエステル加水分解を経て、化合物(11)が合成される。

[0115]

一般式(I)における G が窒素(=N-)を示すキノリン系の原料化合物の代表例を下記の反応工程で示す。

[0116]

【化 36】

method.

preferably, Jones oxidation (Journal of the Chemical Society (JCSIA) 1953 and 2548 etc), with potassium permanganate oxidation (Organic Syntheses Co I. Vol. II, 1943, 538 etc) and you can list oxidation (Tetrahedron (0040 - 4020, TETRAB) 1981, Vol. 37, 2091 etc) with chlorous acid sodium.

compound (8) is led to with compound (9) by method which is expressed before.

[0112]

[Chemical Formula 35]

[0113]

(In Formula, as for each signal description above and synonymy)

[0114]

From compound (4) in conversion to compound (10), it is done with the conventional condition Wittig reaction (Organic Reactions Vol. 14, 270) or by Horner-Emm ons reaction (Organic Reactions Vol. 25, 73).

To compound (10) with conventional condition hydrogenated after doing, passing by the cyanation and ester hydrolysis with method which is expressed before, the compound (11) is synthesized.

[0115]

representative example of starting material compound of quinoline where G in General Formula (1) shows nitrogen (=N-) is shown with below-mentioned reaction process.

[0116]

[Chemical Formula 36]

[0117]

(式中、R"は水素または低級アルキル基を示す)

[0118]

化合物(12)から化合物(13)へのシアノ化は先に 述べた Sandmeyer 反応である。

化合物(13)から化合物(14)へのアミジノ化、化合物(12)から化合物(15)へのグアニジノ化も先に述べたと同様の方法で行うことができる。

[0119]

本発明の化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は優れた GPIIb/IIIa 拮抗作用を有する。

[0120]

また、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウサギ、イヌ、ネコ)に対して毒性が低く、さらに経口投与が可能で、血中寿命が長く、出血時間の延長等の副作用が少ない。

[0121]

したがって、化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は、糖蛋白 GPIIb/IIIa 拮抗剤であり、それらは、血小板の血栓の形成を防止し、そして疾患、例えば、血栓症、発作、心不全、炎症および動脈硬化症の制御または予防において使用することができる。

具体的には疾患として、例えば、虚血性心疾患 〔狭心症(不安定、労作性)、心筋梗塞、 PTCA(経皮的経管的冠動脈拡張術)術後〕、脳血管障害[TIA(一過性脳虚血発作)、脳梗塞(血栓、塞栓)、クモ膜下出血(血管攣縮)、心・血管外科[弁置換術、A-C バイパス(冠動脈バイパス手術後グラフト閉塞予防)、血行再建術、動静脈でなアント、末梢動脈閉塞(ASO(閉塞性動脈硬化症)、Burger病)、深部静脈血栓、動脈管依存性

[0117]

(In Formula, R'' shows hydrogen or lower alkyl group.)

[0118]

cyanation to compound (13) is Sand meyer reaction which is expressedbefore from compound (12).

That from compound (13) you expressed also guanidino conversion to the compound (15) before from amidino conversion and compound (12) to compound (14), it does with similar method, it is possible.

[0119]

compound of this invention (1) and salt which can be allowed in its pharmacological has GPIIb/IIIaantagonist action which is superior.

[0120]

In addition, toxicity is low vis-a-vis mammal (for example human, mouse, rat, rabbit, dog, cat), furthermore the oral dosage being possible, blood lifetime is long, extended or other side effect of bleeding time is little.

[0121]

Therefore, compound (I) and as for salt which can be allowed inits pharmacological, with sugar protein GPIIb/IIIaantagonist, as for those, it can prevent formation of thrombus of blood platelet, it can use and in control or prevention of disorder, for example thrombosis, seizure, heart failure, inflammation and arteriosclerosis.

Concrete as disorder, for example coronary artery disease {angina pectoris (unstable, excertion characteristic), myocardial infarct, PTCA (percutaneous warp tube coronary artery extended technique) post-surgery }, cerebral blood vessel disorder {TIA (transient ischemic attack), cerebral infarction (thrombus, emboli), subarachnoid hemorrhage (angiospasm), heart *blood vessel surgery {valve substitution technique, A-Cbypass (graft plugging prevention after coronary artery bypass surgery), blood circulation

先天性心疾患〕、呼吸器疾患[肺塞栓、気管支喘息、肺水腫、ARDS(成人呼吸窮迫症候群)、肺高血圧症〕、腎疾患[ネフローゼ症候群、糸球体腎炎]、膠原病[SLE(全身性エリテマトーズス)、RA(慢性関節リウマチ)、PSS(全身性強力、入工臓器[人工心肺、人工透析〕、その他[本態性血小板血症、TTP(血栓性血小板減少性紫斑病)(HUS(溶血性尿毒に大力)、DIC(播種性血管内血液凝固症候群)、川崎病、糖尿病、臓器移植、動脈硬化、振動病、ショック、子宮収縮、消化性潰瘍、t-PA(組織プラスミノーゲン活性化因子)の効果増強、子癇〕等が挙げられる。〕

[0122]

さらに、当該化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は、腫瘍細胞の転移を阻害する。

また、創傷の治療を促進する。

また、骨の劣化を予防するので、オステオポローシスの処置において使用することができる。

[0123]

本発明の化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩のGPIIb/IIIa 拮抗作用は、例えば、血小板の ADP(アデノシン-5'-ニリン酸)凝集抑制活性、血小板へのフィブリノーゲンの結合阻害活性を測定することにより明らかにされる。

[0124]

本発明の化合物(I)またはその薬理学的に許容されうる塩を上記医薬品として用いる場合、薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、希釈剤等の添加剤を適宜、製薬上必要な量で混合し、粉末、顆粒、錠剤、カブセル剤、注射剤、軟膏、クリーム等の態様で医薬組成物とし、経口、非経口的に投与することができる。

上記製剤中には化合物(I)またはその薬理学的 に許容されうる塩を有効量配合する。

[0125]

当該化合物(I)およびその薬理学的に許容され うる塩の投与量は、投与ルート、患者の症状、

reconstruction, arteriovenous shunt, peripheral artery plugging (ASO (arteriosclerosis obliterans), Burger illness), deep part venous blood plug, artery tube dependency congenital heart disease }, the respiratory disease {pulmonary embolus, bronchial asthma, lung edema, ARDS (adult respiratory distress syndrome), pulmonary hypertension }, kidney disease {nephrotic syndrome, glomerular nephritis }, collagen disease {SLE (systemic erythematodes), RA (chronic rheumatoid arthritis), PSS (systemic scleroderma) (Raynaud phenomena)}, artificial organ {artificial heart lung, artificial dialysis }, in addition youcan list {essential blood platelet blood symptom, TTP (thrombogenicity purpura thrombocytopenica) (HU.S. Patent (hemolysis characteristic urinemia group)), DIC (seeding characteristic intravascular blood coagulation syndrome), Kawasaki disease, diabetes, organ transplant, arteriosclerosis, vibrating illness, shock, uterus contraction, effective reinforcement and eclampsia of peptic ulcer, t-PA (tissue plasminogen activator)} etc. }

[0122]

Furthermore, this said compound (1) and transfer of tumor cell inhibition it does salt which can be allowed in its pharmacological.

In addition, treatment of wound is promoted.

In addition, because it deteriorates bone prevention, you can usein treatment of male ラオポ low cis.

[0123]

compound of this invention (1) and GPIIb/IIIaantagonist action of salt which can be allowed in its pharmacological makes clear ADP (adenosine-5'-diphosphate) coagulation suppression activity of for example blood platelet, by measuring binding inhibition of fibrinogen to blood platelet.

[0124]

When compound of this invention (1) or salt which can be allowed in pharmacological it uses, as above-mentioned medical drug as needed, itmixes carrier, vehicle, diluent or other additive which can be allowed in pharmacological with necessary quantity onmedicine manufacture, makes medicine composition with powder, granule, tablets, capsules, injectable, ointment, cream or other embodiment, canprescribe to oral, parenteral.

compound (1) or salt which can be allowed in pharmacological effective amount is combined in above-mentioned formulation.

[0125]

this said compound (I) and dose of salt which can be allowed in its pharmacological differs even in disease, body weight

体重あるいは年齢等によっても異なり、投与目的に応じて適宜設定することができるが、通常、成人に経口投与する場合、0.01~1000mg/kg 体重/日、好ましくは 0.05~500mg/kg 体重/日を、1日1~数回に分けて投与するのが好ましい。

当該化合物(I)において、A で表される基はアミノ保護基をもつものまたはもたないもの、B で表される基は遊離のカルボキシル基をもつものまたはそのエステル基をもつものであるが、上記基は、効力、効力の持続性、毒性、溶解性、安定性、吸収性等を考慮し、投与の形態、疾患の種類、治療の目的等に応じて、適宜選択され、いずれも有用な糖蛋白 GPIIb/IIIa 拮抗剤となる。

[0126]

実験例 1

ヒト血小板の ADP 凝集の抑制活性の測定

健常人より 0.38%クエン酸ナトリウムの存在下で採取した血液より、遠心法により多血小板血漿を調製し、測定に使用した。

多血小板血漿に試験薬剤を添加して 2 分後に 一次凝集のみが観察される濃度の ADP(アデノ $シン-5'-ニリン酸)を <math>I\sim S \mu M$ 添加して、薬剤に よる ADP 凝集能の抑制を評価した。

薬剤濃度を変化させてその抑制率を調べ、凝集を 50%抑制する薬剤濃度(IC_{50} 値)を算出して、それを薬剤の活性とした。

結果を表1に示す。

[0127]

【表1】

or age etc of administration route, patient, can setappropriately according to dosage objective, but when usually, the oral dosage it does in adult, dividing 0.01 - 1000 mg/kg body weight /day, preferably 0.05~500 mg/kg body weight /day, into 1 day 1~several times, it is desirable to prescribe.

In this said compound (1), as for group which is displayed with A those which have amino protecting group or those which it does not have. group which is displayed with B is something which has the free carboxyl group or something which has ester group, but above-mentioned basisconsiders retention, toxicity, solubility, stability, absorbancy etc of effectiveness, effectiveness, is selected appropriatelyaccording to objective etc of types, treatment of form, disorder of dosage, ineach case becomes useful sugar protein GPIIb/IIIaantagonist.

[0126]

Working Example 1

Measurement of inhibition of ADP cohesion of human blood platelet

It manufactured platelet rich plasma from blood which recovers under existing of 0.38% sodium citrate than healthy person, with centrifugal method, used for measurement.

Adding test chemical to platelet rich plasma, 1 - 5;mu M adding ADP (adenosine-5'-diphosphate)of concentration where only primary cohesion is observed 2 min later, youcontroled ADP cohesion talent with chemical evaluation.

chemical concentration changing, you inspected suppression rate, you calculated chemical concentration (IC₅₀ value) which cohesion 50% is controlled, designated that as activity of chemical.

Result is shown in Table 1.

[0127]

[Table 1]

化合物番号	血小板凝集抑制 I C εο (μ M)
1	0. 18
8	1.80
1 4	0.13
2 1	0.055
2 3	0.085
2 9	0.050
3 3	0.56
6 7	0.080
6 8	0.50
7 4	0.054
7 5	0.10
7 6	0.55
7 8	0.80

[0128]

【実施例】

以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はこれらの実施例に限定さ れるものではない。

なお、「H-NMR の測定は、特に記載のない限り 200MHz で行った。

[0129]

実施例1

6-ブロモ-2-ナフトアルデヒド 6-ブロモ-2-ナフトール 20.1g(90.2mmol)をピリジン 46ml に溶解し、この溶液に氷冷下、無水トリフルオロメタンスルホン酸を 17.0ml(0.101mol)滴下した。

この混合液を氷冷下、5 分間攪拌したのち、徐々に室温にもどし、15 時間攪拌した。

反応液を水中に注ぎ込み、ジエチルエーテルで 抽出し、抽出液を 3N 塩酸、水および飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した のち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=95:5)により精製

[0128]

[Working Example(s)]

Listing Working Example below, you explain from this invention concretely, but this invention is not something which is limited in these Working Example.

Furthermore, if <sup> 1H-nmr especially it stated measurement, it is not, itdid with 200 MHz.

[0129]

Working Example 1

6 -bromo -2- naphthaldehyde 6-bromo -2- naphthol 2 0.1 g (90.2 mmol) was melted in pyridine 46 ml, under ice cooling, trifluoromethane sulfonic anhydride 17.0 ml (0.101 mol) wasdripped in this solution.

under ice cooling, 5 min after agitating, you reset this mixed solution to room temperature gradually, 15 hours agitated.

It poured reaction mixture into underwater, extracted with diethyl ether, washed extracted liquid with 3 Nhydrochloric acid, water, and saturated saline after drying with the anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=95:5), 29.0 g (yield

し、トリフルオロメタンスルホン酸 6-ブロモ-2-ナフチルを淡黄色油状として 29.0g(収率 91%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.06 (d, J=1.5Hz, 1H),7.83 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.75 (d, J=7.0Hz, 1H), 7.72 (s, 1H),7.65 (dd, J=8.8, 1.8Hz, 1H), 7.40 (dd, J=9.0, 2.5Hz, 1H),

IR(neat): 3050, 1585, 1495, 1415, 1350, 1200 cm⁻¹

MS(EI):356 (M^+ , ⁸¹Br), 354 (M^- , ⁷⁹Br), 221, 223

[0130]

トリフルオロメタンスルホン酸 6-ブロモ-2-ナフチル 3.42g(9.62mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド43ml に溶解し、この溶液にビニルトリブチル錫2.91ml(9.96mmol)、塩 化 リ チ ウ ム1.26g(29.7mmol)、ビストリフェニルフォスフィンパラジウムクロリド 315mg(0.449mmol)および微量の 2,6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノールを加え、70~72 deg C で 3 時間攪拌した。

反応液を室温にもどし、水中に注ぎ、n-ヘキサンで抽出した。

抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

残渣をジエチルエーテル 50ml および飽和フッ化 カリウム水溶液 50ml とともに室温で 17 時間攪拌した。

沈殿物をセライト濾去、濾紙上の沈殿物をジェ チルエーテルで洗浄した。

ジエチルエーテル層を分離し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:クロロホルム=9:1)により精製し、2-ブロモ-6-ビニルナフタレンを無色固体として 1.74g(73%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS} : 7.97 (d, J=1.9Hz, 1H),7.80 - 7.60 (m, 4H), 7.53 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H),6.86 (dd, J=17.6, 10.9Hz, 1H), 5.88 (dd, J=17.6, 0.5Hz, 1H),5.37 (dd, J=10.9, 0.5Hz, 1H)

IR(KBr): 1620, 1570, 1415, 1330, 1200, 1125, 1060, 990,885 cm⁻¹

MS(EI):234 (M⁺, ⁸¹Br), 232 (M ⁺, ⁷⁹Br), 153, 151

[0131]

91%) it acquired with trifluoromethanesulfonic acid 6-bromo -2- naphthyl as pale yellow oily.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.06 (d, J=1.5 Hz, 1H), 7.83 (d, J=9.1 Hz, 1H), 7.75 (d, J=7.0 Hz, 1H), 7.72 (s, 1H), 7.65 (dd, J=8.8, 1.8 Hz, 1H), 7.40 (dd, J=9.0, 2.5 Hz, 1H),

IR (neat): 3050, 1585, 1495, 1415, 1350 and 1200 cm⁻¹

MS (EI): $356 \, (M^+, {}^{81}Br), 354 \, (M^+, {}^{79}Br), 221,223$

[0130]

It melted trifluoromethanesulfonic acid 6-bromo -2- naphthyl 3.42g~(9.62~mmol~) in N, N- dimethylformamide 43 ml, to this solution 3 hours it agitated with 70 - 72 deg C vinyl tributyl tin 2.91 ml (9.96 mmol~), lithium chloride 1.26g (29.7 mmol~), bis triphenyl phosphine palladium chloride 31.5 mg (0.449 mmol~) and the trace amount including 2 and 6 -di-t-butyl-4- methyl phenol.

You reset reaction mixture to room temperature, poured to underwater, extracted with n-hexane.

extracted liquid was washed with saturated saline, after drying with anhydrous magnesium sulfate, the low boiling substance was removed under vacuum.

residue with diethyl ether 50 ml and saturated potassium fluoride aqueous solution 50 ml 17 hours was agitated with the room temperature.

precipitate precipitate in regard to celite filtration and filter paper waswashed with diethyl ether.

diethyl ether layer was separated, after drying with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance wasremoved under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: chloroform=9:1), 1.74 g (73%) it acquired 2 -bromo-6-vinyl naphthalene as colorless solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 7.97 (d, J=1.9 Hz,
1H), 7.80 - 7.60 (m, 4H), 7.53 (dd, J=8.7, 1.9 Hz, 1H), 6.86
(dd, J=17.6, 10.9 Hz, 1H), 5.88 (dd, J=17.6, 0.5 Hz,
1H),5.37 (dd, J=10.9, 0.5 Hz, 1H)

IR (KBr): 1,620,157,014,151,330,120,011,251,060,990,885 cm⁻¹

MS (EI): 234 (M⁺, ⁸¹Br), 232 (M⁺, ⁷⁹Br), 153,151

[0131]

2-ブロモ-6-ビニルナフタレン 18.0g(77.2 mmol)を ジオキサン(740 ml)に溶解し、この溶液に四酸化オスミウムのジオキサン-水 (1:1)溶液 (2 mg/ml) 98 ml を加えた。

次いで過よう素酸ナトリウム、34.7g(0.162mol) を水 245ml に溶解した溶液を室温下、7 分間で滴下した。

反応液を室温で 16 時間攪拌したのち、ジエチルエーテルで抽出した。

抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン: 酢酸エチル=5:1)により精製し、6-ブロモ-2-ナフトアルデヒドを淡黄色固体として 10.9g(60%)得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ $_{TMS}$:10.15 (d, J=0.4Hz, 1H), 8.30 (s, 1H), 8.07 (d, J=1.8Hz, 1H),7.98 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.6Hz, 1H),7.84 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.66 (dd, J=8.8, 1.9Hz, 1H)

IR(KBr): 1700, 1630, 1465, 1335, 1260, 1060, 1030 cm⁻¹

MS(EI):236 (M^+ , ⁸¹Br), 234 (M^- , ⁷⁹Br), 207, 205

[0132]

実施例 2

6-シアノ-2-ナフチル酢酸

6-ブロモ-2-ナフトアルデヒド 6.00g(25.5mmol)を テトラヒドロフラン 60ml に溶解し、この溶液にメチルメチルスルフィニルメチルスルフィド 3.15ml(30.2mmol)、およびトリトン B(40 重量%メタノール溶液)3.60mlを加え、12 時間加熱還流した。

反応液に塩化メチレンを加え、0.5M 硫酸および 水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した のち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、2-ブロモ-6-(2-メチルスルフィニル-2-メチルチオエテニル)ナフタレンを黄色固体として 4.54g(52%)得た。

[0133]

得られた固体を 1,2-ジメトキシエタン 160ml に溶解し、この溶液に濃塩酸 80ml を加え、80 deg Cで 4.5 時間攪拌した。

2 -bromo-6-vinyl naphthalene 18.0g (77.2 mmol) was melted in dioxane (740 ml), dioxane- water (1: 1) solution of osmium tetraoxide (2 mg/ml) 98 ml were added to this solution.

solution which next melts periodic acid acid sodium, 34.7g (0.162 mol) in water 245 ml was dripped under room temperature and between 7 min.

reaction mixture with room temperature 16 hours after agitating, was extracted with diethyl ether.

extracted liquid was washed with saturated saline, after drying with anhydrous magnesium sulfate, the low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:1), 10.9 g (60%) it acquired 6-bromo -2- naphthaldehyde as pale yellow solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS :1 0.1 5 (d, J=0.4 Hz, 1H), 8.30 (s, 1H), 8.07 (d, J=1.8 Hz, 1H), 7.98 (dd, J=8.6, 1.6 Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.84 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.66 (dd, J=8.8, 1.9 Hz, 1H)

IR (KBr): 1700, 1630, 1465, 1335, 1260, 1060 and 103 0 cm⁻¹

MS (EI): 236 (M⁺, ⁸¹Br), 234 (M⁺, ⁷⁹Br), 207,205

[0132]

Working Example 2

6 -cyano -2- naphthylacetic acid

6-bromo -2- naphthaldehyde 6.00g it melted (25.5 mmol) in tetrahydrofuran $60\,$ ml, 12 hours heating and refluxing it made this solution methyl methyl sulfinyl methyl sulfide 3.15 ml (30.2 mmol), and Triton B (40 weight% methanol solution) including 3.60 ml.

In reaction mixture you washed with 0.5 Msulfuric acid and water including the methylene chloride, after drying with anhydrous magnesium sulfate, you removed low boiling substance under the vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (ethylacetate), 4.54 g (52%) it acquired 2 -bromo-6- with (2 -methyl sulfinyl -2- methylthio ethenyl) naphthalene as yellow solid.

[0133]

It melted solid which it acquires in 1 and 2 -dimethoxyethane 160 ml, to this solution 4.5 hours it agitated with 80 deg C including concentrated hydrochloric acid 80 ml.

反応液を水で希釈し、塩化メチレンで抽出した。

抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

残渣をジエチルエーテルに溶解し、飽和重曹水で抽出し、抽出水層を濃塩酸で酸性(pH2~3)としたのち、ジエチルエテルで抽出した。

抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去して、6-ブロモ-2-ナフチル酢酸を無色固体として 3.03g(86%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}:12.42 (bs, 1H), 8.17 (d, J=1.8Hz, 1H), 7.95 - 7.75 (m, 3H),7.60 (dd, J=8.7, 2.0Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H), 3.75 (s, 2H)

IR(KBr): 3400, 1705, 1595, 1430, 1330, 1240 cm⁻¹

MS(EI): $266(M^+, {}^{81}Br)$, $264 (M^-, {}^{79}Br)$, 221, 219

[0134]

6-ブロモ-2-ナフチル酢酸 2.63g(9.92mmol)をメタノール 100ml に溶解し、この溶液に濃硫酸 0.9ml を加え、15 時間加熱還流した。

反応液を約10mlまで減圧下で濃縮し、水100mlを加えた。

得られた混合物に重曹を加えアルカリ性としたのち、ジエチルエーテルで抽出した。

抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン: 酢酸エチル=5:1)により精製し、6-ブロモ-2-ナフチル酢酸メチルを無色固体として 2.58g(93%)得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ $_{TMS}$: 7.98 (d, J=1.7Hz, 1H),7.72 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.70 (s, 1H), 7.68 (d, J=9.3Hz, 1H),7.54 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H), 7.44 (dd, J=8.4, 1.8Hz, 1H),3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H)

IR(KBr): 1725, 1580, 1490, 1430, 1315, 1255, 1140 cm⁻¹

MS(EI): 280 (M ⁺, ⁸¹Br), 278 (M ⁺, ⁷⁹Br), 221, 219, 139

It diluted reaction mixture with water, extracted with methylene chloride.

After drying extracted liquid with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under the vacuum.

It melted residue in diethyl ether, extracted with sodium bicarbonate-saturated water, with the concentrated hydrochloric acid acidic (pH 2~3) with after doing, it extracted extracted water layer with the diethyl ether.

After drying extracted liquid with anhydrous magnesium sulfate, removing low boiling substance under the vacuum, 3.03 g (86%) it acquired 6 -bromo -2- naphthylacetic acid as colorless solid.

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS :12.42 (bs, 1H), 8.17 (d, J=1.8 Hz, 1H), 7.95 - 7.75 (m, 3H), 7.60 (dd, J=8.7, 2.0 Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.4, 1.6 Hz, 1H),3.75 (s, 2H)

IR (KBr): 3400, 1705, 1595, 1430, 1330 and 1240 cm⁻¹

MS (EI): 266 (M⁺, ⁸¹Br), 264 (M⁺, ⁷⁹Br), 221,219

[0134]

6 -bromo -2- naphthylacetic acid 2.63g it melted (9.92 mmol) in methanol 100 ml, 15 hours heating and refluxing it made this solution including concentrated sulfuric acid 0.9 ml.

reaction mixture to approximately 10 ml was concentrated under vacuum, water 100 ml was added.

In mixture which it acquires after making alkaline including the sodium bicarbonate, it extracted with diethyl ether.

extracted liquid was washed with saturated saline, after drying with anhydrous magnesium sulfate, the low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:1), 2.58 g (93%) it acquired 6 -bromo -2- naphthylacetic acid with methyl as colorless solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 7.98 (d, J=1.7 Hz,
1H), 7.72 (d, J=9.1 Hz, 1H), 7.70 (s, 1H), 7.68 (d, J=9.3 Hz,
1H), 7.54 (dd, J=8.7, 1.9 Hz, 1H), 7.44 (dd, J=8.4, 1.8 Hz,
1H),3.78 (s, 2H), 3.71 (s, 3H)

IR (KBr): 1725, 1580, 1490, 1430 and 1 31 5, 1255 and 1140 $\rm cm^{-1}$

MS (EI): 280 (M⁺, ⁸¹Br), 278 (M⁺, ⁷⁹Br), 221,219,139

[0135]

6- ブロモ-2-ナフチル酢酸メチル2.47g(8.85mmol)およびシアン化第一銅(1.11g、12.4mmol)を1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン8.5ml に溶解し、150 deg C で 5 時間攪拌した。

反応混合液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水 で洗浄した。

水層をさらに酢酸エチルで抽出し、この抽出液と先の酢酸エチル層を合わせて飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1)により精製し、6-シアノ-2-ナフチル酢酸メチルを無色固体として 1.77g(89%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.22 (s, 1H),7.88 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.79 (s, 1H), 7.61 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H),7.55 (dd, J=8.5, 1.7Hz, 1H), 3.83 (s, 2H), 3.73 (s, 3H)

IR(KBr): 2200, 1730, 1430, 1330, 1200, 1160 cm⁻¹

MS(EI): 225 (M $\stackrel{+}{\sim}$), 166, 140

[0136]

6-シアノ-2-ナフチル酢酸メチル 1.47g(6.53mmol) をジオキサン 15ml に溶解し、この溶液に IN 水酸化ナトリウム水溶液 30ml を加え、室温で 20分間攪拌した。

反応液を水で希釈し、ジエチルエーテルで洗浄 した。

水層を 1N 塩酸により酸性(pH3~4)とし、塩化メチレンで抽出した。

抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し、6-シアノ-2-ナフチル酢酸を無色固体として1.30g(94%)得た。

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS} :8.54 (s, 1H), 8.05 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.01 (d, J=9.2Hz, 1H),7.90 (s, 1H), 7.76 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.58 (dd, J=8.5,1.4Hz, 1H), 3.80 (s, 2H)

IR(KBr): 2900, 2200, 1690, 1630, 1420, 1335, 1235 cm⁻¹

MS(EI): 211 (M⁺), 166

[0137]

[0135]

6 -bromo -2- naphthylacetic acid methyl 2.47 g (8.85 mmol) and it melted cuprous cyanide (1.11 g, 12.4 mmol) in 1 and 3 -dimethyl -2- imidazolidinone 8.5 ml, 5 hours agitated with 150 deg C.

It diluted reaction mixture with ethylacetate, washed with sodium bicarbonate-saturated water.

water layer furthermore was extracted with ethylacetate, this extracted liquid and the ethyl acetate layer ahead were washed together with saturated saline, after drying with the anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=2:1), 1.77 g (89%) it acquired 6 -cyano -2- naphthylacetic acid with methyl as colorless solid.

<sup>IH-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.22 (s, 1H), 7.88
(d, J=8.4 Hz, 2H), 7.79 (s, 1H), 7.61 (dd, J=8.5, 1.6 Hz,
1H), 7.55 (dd, J=8.5, 1.7 Hz, 1H), 3.83 (s, 2H),3.73 (s, 3H)

IR (KBr): 2200, 1730, 1430, 1330, 1200 and 1160 cm⁻¹

MS (EI): 225 (M⁺), 166,140

[0136]

6 -cyano -2- naphthylacetic acid it melted methyl 1.47 g (6.53 mmol) in dioxane 15 ml, to this solution 20 min it agitated with room temperature including 1 Nsodium hydroxide water solution 30 ml.

It diluted reaction mixture with water, washed with diethyl ether

acidic (pH 3~4) with it did water layer with 1 Nhydrochloric acid, extracted with the methylene chloride.

You washed extracted liquid with saturated saline, after drying with anhydrous magnesium sulfate, youremoved low boiling substance under vacuum, 1.30 g (94%) you acquired 6 -cyano -2- naphthylacetic acid as colorless solid.

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS :8.54 (s, 1H), 8.05
(d, J=9.0 Hz, 1H), 8.01 (d, J=9.2 Hz, 1H), 7.90 (s, 1H), 7.76
(dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 7.58 (dd, J=8.5,1.4 Hz, 1H),3.80 (s, 2H)

IR (KBr): 2900, 2200, 1690, 1630, 1420, 1335 and 1235 cm⁻¹

MS (EI): 211 (M⁺), 166

[0137]

実施例3

2-アミジノ-6-[[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン[化合物(34)]

6-シアノ-2-ナフチル酢酸 354mg(1.68mmol)、2-クロロ-4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン302mg(1.72mmol)および塩化メチレン 9ml の混合液に氷冷下、N-メチルモルホリン0.19ml(1.7mmol)を加えそのまま 3 時間攪拌した。

この反応混合液に、4-ピペリジニルオキシ酢酸 t-ブチル 363mg(1.69mmol)および N-メチルモル ホリン 0.19ml(1.7mmol)を塩化メチレン 6.5ml に 溶解した溶液を、0~4 deg C で 4 分間かけて滴下し、そのあと、室温で 18 時間攪拌した。

反応混合液を酢酸エチルで希釈し、0.2N 塩酸、5%重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3)により精製し、2-シアノ-6-[〔(4-t-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ)カルボニル〕メチル〕ナフタレンを無色固体として480mg(70%)得た。

[0138]

 1 H-NMR(500MHz,CDCl₃) δ 1 TMS : 8.20 (s, 1H),7.86 (d, J=8.5Hz, 1H),7.85 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.74 (s, 1H),7.59 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.52 (dd, J=8.5, 1.7Hz, 1H),3.96 (d, J=6.0Hz, 2H), 3.92 (s, 2H), 3.95 - 3.85 (m, 2H),3.72 (ddd, J=12.9, 8.3, 4.4Hz, 1H), 3.59 (ddd, J=10.9, 7.3, 3.6Hz,1H), 3.46 (ddd, J=12.9, 8.2, 4.2Hz, 1H), 3.32 (ddd, J=13.1,8.4, 4.1Hz, 1H), 1.82 (m, 1H), 1.75 - 1.55 (m, 2H),1.55 - 1.45 (m, 1H), 1.46 (s, 9H)

IR(KBr): 2900, 2225, 1735, 1625, 1440, 1365, 1235, 1160,1125cm⁻¹

MS(EI): 408 (M +), 352, 277

[0139]

2-シアノ-6-[[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]ナフタレン517mg(1.27mmol)をピリジン 12ml に溶解し、この溶液にトリエチルアミン 1.2ml を加え、次いで室温下、10 分間硫化水素ガスを吹き込んだのち、24 時間放置した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣を 酢酸エチルに溶解し、2N 硫酸水素カリウムおよ

Working Example 3

2 -amidino-6- {{(4 -t-butoxycarbonyl methoxy piperidino) carbonyl } methyl } naphthalene {compound (34)}

6 -cyano -2- naphthylacetic acid 354 mg (1.68 mmol), 2 -chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine 302 mg (1.72 mmol) and 3 hours it agitated that way to mixed solution of methylene chloride 9 ml including under ice cooling, N-methylmorpholine 0.1 9 ml (1.7 mmol).

In this reaction mixture, 4 -bipyridinyl oxy t-butyl acetate 363 mg (1.69 mmol) and 4 min applying solution which melts N-methylmorpholine 0.1 9 ml (1.7 mmol) in methylene chloride 6.5 ml, with 0 - 4 deg C, it dripped, after that,18 -hour agitated with room temperature.

It diluted reaction mixture with ethylacetate, washed with 0.2 Nhydrochloric acid, 5% sodium bicarbonate water, and the saturated saline after drying with anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under the vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=1:3), 480 mg (70%)it acquired 2 -cyano-6- with {{(4-t-butoxycarbonyl methoxy piperidino) carbonyl} methyl} naphthalene as colorless solid.

[0138]

<sup>1H-nmr (500 MHz, CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.20 (s, 1H), 7.86 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.85 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.74 (s, 1H), 7.59 (dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 7.52 (dd, J=8.5, 1.7 Hz, 1H), 3.96 (d, J=6.0 Hz, 2H), 3.92 (s, 2H), 3.95 - 3.85 (m, 2H), 3.72 (ddd, J=12.9, 8.3, 4.4 Hz, 1H), 3.59 (ddd, J=10.9, 7.3, 3.6 Hz, 1H), 3.46 (ddd, J=12.9, 8.2, 4.2 Hz, 1H), 3.32 (ddd, J=13.1,8.4, 4.1 Hz, 1H), 1.82 (m, 1H), 1.75 - 1.55 (m, 2H), 1.55 - 1.45 (m, 1H), 1.46 (s, 9H)

IR (KBr): 2900, 2225, 1735, 1625, 1440, 1365, 1235, 1160 and 1125 cm^{-1}

MS (EI): 408 (M⁺), 352,277

[0139]

2 -cyano-6- it melted {{(4 -t-butoxycarbonyl methoxy piperidino) carbonyl } methyl } naphthalene 517 mg (1.27 mmol) in pyridine 12 ml, next under room temperature, after blowing 10 min hydrogen sulfide gas, 24 hours it left in this solution including the triethylamine 1.2 ml.

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, melted residue in ethylacetate, washed with 2

び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し、2-[[(ι-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ)カルボニル]メチル]-6-チオカルバモイルナフタレン(チオカルバモイル体)を黄色固体として576mg 得た。

このチオカルバモイル体 558mg をアセトン 16ml に溶解し、これにヨードメタン 1.2ml(19mmol)を加え、35 分間加熱還流したのち、反応液から低沸点物を減圧下に留去し、2-[〔(t-ブトキシカルボニルメトキシピペリジノ)カルボニル〕メチル〕-6-イミノメチルチオメチルナフタレン(チオイミダート体)を黄色固体として 725mg 得た。

得られたチオイミダート体 712mg にメタノール 11ml および酢酸アンモニウム 142mg(1.84mmol)を加え、3.5 時間加熱還流した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=92:8~80:20)により精製し、対応するアミジノ体である化合物(34)をよう化水素酸塩で微黄色固体として 586mg(85%)得た。

[0140]

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}: 9.37 (bs, 4H),8.43 (s, 1H), 8.08 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.6Hz, 1H),7.87 (s, 1H), 7.78 (dd, J=8.6, 1.5Hz, 1H), 7.54 (d, J=8.5Hz, 1H),3.97 (s, 2H), 3.95 (d, J=2.3Hz, 2H), 3.90 - 3.65 (m, 2H),3.60 - 3.00 (m, 3H), 1.74 (br, 2H), 1.39 (s, 9H), 1.27 (br, 2H)

[0141]

実施例4

2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシメトキシピペリジノ) カルボニル〕メチル〕ナフタレン〔化合物(33)〕

化合物(34)562mg(1.02mmol)を塩化メチレン 40ml に溶解し、この溶液にトリフルオロ酢酸 11.5ml(0.149mol)を加え、室温で 3.5 時間攪拌 した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をRP-18 カラムクロマトグラフィー(メタノール:水=90:10)により精製し、化合物(33)をトリフルオロ酢酸塩で黄色固体として523mg(定量的)得た。

[0142]

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ _{TMS} : 9.42 (s, 2H),9.30 (s, 2H), 8.46 (s, 1H), 8.09 (d, J=8.7Hz, 1H),8.04 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.89 (s, 1H), 7.81 (dd,

Npotassium hydrogen sulfate, and saturated saline after drying with the anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum, 576 mg it acquired 2 -{{(t-butoxycarbonyl methoxy piperidino) carbonyl} methyl} - 6 -thio carbamoyl naphthalene with (thio carbamoyl body) as yellow solid.

It melted this thio carbamoyl body 558 mg in acetone 16 ml, after 35 min heating and refluxing making this including iodomethane 1.2 ml (19 mmol), from reaction mixture it removed the low boiling substance under vacuum, 725 mg it acquired 2 - {{(t-butoxycarbonyl methoxy piperidino) carbonyl } methyl } - 6 -imino methylthio methyl naphthalene with(thio imidate body) as yellow solid.

3.5 hours heating and refluxing it made thio imidate body 712 mg which it acquires including methanol 11 ml and ammonium acetate 142 mg (1.84 mmol).

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, it refined the residue which is acquired with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=92:8~80:20), compound (34) which is a amidino body which corresponds 586 mg (85%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as faint yellow solid.

[0140]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 9.37 (bs, 4H),
8.43 (s, 1H), 8.08 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.6 Hz, 1H),
7.87 (s, 1H), 7.78 (dd, J=8.6, 1.5 Hz, 1H),7.54 (d, J=8.5 Hz,
1H), 3.97 (s, 2H), 3.95 (d, J=2.3 Hz, 2H), 3.90 - 3.65 (m,
2H), 3.60 - 3.00 (m, 3H), 1.74 (br, 2H),1.39 (s, 9H), 1.27
(br, 2H)

[0141]

Working Example 4

2 -amidino-6- {{(4 -carboxy methoxy piperidino) carbonyl } methyl } naphthalene {compound (33)}

compound (34) it melted 562 mg (1.02 mmol) in methylene chloride 40 ml, to this solution 3.5 hours it agitated with room temperature including trifluoroacetic acid 11.5 ml (0.149 mol).

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, it refined the residue with RP-18 column chromatography (methanol:water=90:10), compound (33) 523 mg (quantitative) it acquired with trifluoroacetate as yellow solid.

[0142]

<sup>1H-nmr (500 MHz, DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.42 (s, 2H), 9.30 (s, 2H), 8.46 (s, 1H), 8.09 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.04 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.89 (s, 1H), 7.81 (dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H),

J=8.6, 1.8Hz, 1H),7.56 (dd, J=8.5, 1.4Hz, 1H), 4.02 (s, 2H), 3.96 (d, J=11.3Hz),3.95 - 3.80 (m, 1H), 3.78 (m, 1H), 3.57 (m, 1H), 3.27 (m, 1H),3.10 (m, 1H), 1.85 - 1.65 (m, 2H), 1.40 - 1.20(m, 2H)

13C-NMR(125MHz,DMSO-d₆) δ _{TMS} : 171.8, 168.2,165.8, 158.5 (q, J=33Hz, F とカップリング), 137.3, 135.0, 130.3,129.4, 129.1, 128.8, 128.2, 127.2, 125.0, 123.7, 74.2, 64.8, 42.8,39.7, 38.7, 31.1, 30.4

IR(KBr):3250, 3050, 1660, 1510, 1430, 1180, 1125 cm⁻¹

[0143]

実施例 5

4-アミノシクロヘキシル酢酸 t-ブチル4-アミノシクロヘキサノール 25.0g(217mmol)をテトラヒドロフラン 100ml に溶解し、この溶液に 1N 水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH 約 10 を維持しながら、塩 化 ベ ン ジ ル オ キ シ カ ル ボ ニ ル40.3ml(282mmol)を氷冷下に 45 分間で滴下し、このあと室温で 3 時間攪拌した。

反応液に酢酸エチルを加え有機層を取り、これを飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をエタノールとジエチルエーテルの混合溶媒から再結晶し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノールを無色結晶として 32.7g(61%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ_{TMS} : 7.33 (m, 5H),7.15 (d, J=10.0Hz, 1H), 4.99 (s, 2H), 4.55 (s, 1H), 3.30 (m, 1H),2.00 - 1.60 (m, 4H), 1.40 - 1.00 (m, 4H)

IR(KBr): 3600 - 3100, 2900, 1680, 1520 cm⁻¹

[0144]

オキサリルクロリド 12.0ml(132mmol)を塩化メチレン 300ml に溶解し、この溶液に、塩化メチレン 60ml にジメチルスルホキシド 20.5ml(265mmol)を溶解した溶液を-60 deg C で加え、15 分間攪拌した。

次に、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノール 30.0g(120mmol)に塩化メチレン 100ml およびジメチルスルホキシド 60ml を加えて得た混合液を同温度で滴下し 15 分間攪拌し、さらにトリエチルアミン 84.2ml(602mmol)を加えたのち、室温にもどし 3 時間攪拌した。

反応液に水 400ml を加え有機層を取り、さらに

7.56 (dd, J=8.5, 1.4 Hz, 1H), 4.02 (s, 2H), 3.96 (d, J=11.3 Hz), 3.95 - 3.80 (m, 1H), 3.78 (m, 1H), 3.57 (m, 1H),3.27 (m, 1H), 3.10 (m, 1H), 1.85 - 1.65 (m, 2H), 1.40 - 1.20 (m, 2H)

<sup>13C-nmr (125 MHz, DMSO-d₆);de <sub>TMS: 171.8, 168.2,165.8, 158.5 (q, J=33 Hz, F and coupling), 137. 3 and 135. 0 and 130. 3 and 129. 4and 129. 1 and 128. 8 and 128. 2 and 127. 2 and 125. 0 and 123.7 and 74. 2 and 64. 8 and 42. 8 and 39. 7 and 38. 7 and 31. 1and 30. 4

IR (KBr): 3250, 3050, 1660, 1510, 1430, 1180 and 1125 cm⁻¹

[0143]

Working Example 5

While 4 -amino cyclohexyl t-butyl acetate 4- amino cyclohexanol 25.0g melting (217 mmol) in tetrahydrofuran 100 ml, pH approximatelymaintaining 10 in this solution including 1 Nsodium hydroxide water solution, it dripped benzyloxycarbonyl chloride 40.3 ml (282 mmol) to under ice cooling with 45 min, 3 hours agitated with the room temperature after this.

You took organic layer in reaction mixture including ethylacetate, this washed with saturated saline, and water after drying with anhydrous magnesium sulfate, you removed the low boiling substance under vacuum.

recrystallization it did residue which it acquires from mixed solvent of the ethanol and diethyl ether, 32.7 g (61%) it acquired 4 - with (N- benzyloxycarbonyl amino) cyclohexanol as colorless crystal.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 7.33 (m, 5H), 7.15
(d, J=10.0 Hz, 1H), 4.99 (s, 2H), 4.55 (s, 1H), 3.30 (m, 1H),
2.00 -1.60 (m, 4H), 1.40 - 1.00 (m, 4H)

IR (KBr): 3600 - 31 00, 2900, 1680 and 1520 cm⁻¹ [0144]

It melted oxalyl chloride 12.0 ml (132 mmol) in methylene chloride 300 ml, to this solution, - it added the solution which melts dimethyl sulfoxide 20.5 ml (265 mmol) in methylene chloride 60 ml with 60 deg C, 15 min agitated.

Next, 4 - in (N- benzyloxycarbonyl amino) cyclohexanol 30.0g (120 mmol) it dripped mixed solution which is acquiredincluding methylene chloride 100 ml and dimethyl sulfoxide 60 ml with same temperature and 15 min agitated, furthermore after adding triethylamine 84.2 ml (602 mmol), it reset to room temperature and 3 hours agitated.

You took organic layer in reaction mixture including water

塩化メチレン 500ml で抽出し、抽出液を先の有機層と合わせて飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣を酢酸エチルと n-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノンを無色結晶として21.8g(73%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS} : 7.30 (m, 5H),5.10 (s, 2H), 5.20 - 4.95 (d, J=7.4Hz, 1H), 3.96 (m, 1H),2.50 - 2.35 (m, 4H), 2.32 - 2.10 (m, 2H), 1.75 - 1.55 (m, 2H)

IR(KBr): 3600 - 3100, 2900, 1710, 1680, 1520 cm⁻¹

[0145]

水素化ナトリウム(60%)1.96g(49.0mmol)をテトラ ヒドロフラン 100ml に懸濁させ、これに、ジエチ ルホスホノ酢酸 t-ブチル 11.8g(44.5mmol)をテト ラヒドロフラン 100ml に溶解した溶液を氷冷下 30 分間で滴下した。

このあと反応液を室温にもどし 30 分間攪拌した。

次に反応液を再び氷冷し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノン <math>10.0g(40.5mmol)をテトラヒドロフラン 100ml に溶解した溶液を 10 分間で滴下し、そのあと室温で1時間攪拌した。

反応液を減圧下で濃縮し、残渣を酢酸エチルに 溶解し、飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減 圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=10:1~5:1)により精製し、4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシリデン酢酸 1-ブチルを無色固体として16.0g(定量的)得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ $_{TMS}$: 7.50 - 7.30 (m, 5H),5.57 (s, 1H), 5.09 (s, 2H), 4.78 (m, 1H), 3.75 (m, 1H),2.40 - 1.30 (m, 8H), 1.47 (s, 9H)

IR(KBr): 3300, 2900, 1710, 1680, 1640, 1540 cm⁻¹

[0146]

4-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシリデン酢酸 t-ブチル 8.0g(23mmol)をメタノール 300ml に溶解し、この溶液に 10%パラジウム

400 ml, furthermore extracted with methylene chloride 500 ml, in combination with extracted liquid to organic layer ahead, you washed with saturated saline, and water after dryingwith anhydrous magnesium sulfate, you removed low boiling substance under vacuum.

recrystallization it did residue which it acquires from mixed solvent of the ethylacetate and n- hexane, 21.8 g (73%) it acquired 4 - with (N- benzyloxycarbonyl amino) cyclohexanone as colorless crystal.

 $<\!\!$ sup>1H-nmr (CD Cl3);de $<\!\!$ sub>TMS : 7.30 (m, 5H), 5.10 (s, 2H), 5.20 - 4.95 (d, J=7.4 Hz, 1H), 3.96 (m, 1H), 2.50 - 2.35(m, 4H), 2.32 - 2.10 (m, 2H), 1.75 - 1.55 (m, 2H)

IR (KBr): 3600 - 31 00, 2900, 1710, 1680 and 1520 cm⁻¹

[0145]

sodium hydride (60%) suspension doing 1.96 g (49.0 mmol) in tetrahydrofuran 100 ml, in this,it dripped solution which melts diethyl phosphono t-butyl acetate 11.8g (44.5 mmol) in tetrahydrofuran 100 ml with the under ice cooling 3 0 min.

You reset reaction mixture after this to room temperature and 30 min agitated.

ice cooling it did reaction mixture next, again 4 - it dripped solution whichmelts (N- benzyloxycarbonyl amino) cyclohexanone 10.0g (40.5 mmol) in tetrahydrofuran 100 ml with 10 min, after that 1 hour agitated with room temperature.

It concentrated reaction mixture under vacuum, melted residue in the ethylacetate, washed with saturated saline, and water after drying with the anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=10:1~5:1), 16.0 g (quantitative) it acquired 4 - with (N- benzyloxycarbonyl amino) cyclohexylidene t-butyl acetate as colorless solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 7.50 - 7.30 (m, 5H),
5.57 (s, 1H), 5.09 (s, 2H), 4.78 (m, 1H), 3.75 (m, 1H), 2.40
-1.30 (m, 8H), 1.47 (s, 9H)

IR (KBr): 3300, 2900, 1710, 1680, 1640 and 1540 cm⁻¹

[0146]

4 - It melted (N- benzyloxycarbonyl amino) cyclohexylidene t-butyl acetate 8.0g (23 mmol) in methanol 300 ml, to this solution under the hydrogen atmosphere, 20 hour it agitated

炭素 800mg を加え、水素雰囲気下、室温で 20 時間攪拌した。

反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、得られた固体をクロロホルムとn-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し、4-アミノシクロヘキシル酢酸 ι-ブチルのトランス体を無色結晶として 1.68g(35%)得た。

また母液から低沸点物を減圧下に留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=1:1)により精製し、シス体を淡褐色油状として 2.85g(58%)得た。

 1 H-NMR(500MHz,CDCl₃)トランス体 δ _{TMS} :3.10 (m, 1H), 2.18 (d, J=11.0Hz, 2H), 2.10 (d, J=7.0Hz, 2H),1.87 (d, 2H), 1.75 (m, 1H), 1.58 (dq, J=12.5, 3.4Hz, 2H),1.43 (s, 9H), 1.05 (dq, J=12.5, 2.1Hz, 2H)

IR(KBr): 3400, 3000, 1720, 1600, 1370 cm⁻¹¹H-NMR(500MHz,CDCl₃)シス体 δ _{TMS}: 2.96 (m, 1H),2.60 (m, 1H), 2.18 (d, J=7.4Hz, 2H), 2.08 (d, J=7.0Hz, 2H),1.93 (m, 1H), 1.90 (d, J=12.0Hz, 2H), 1.75 (d, J=13.0Hz, 2H),1.44 (s, 9H), 1.11 (dq, J=14.0, 3.0Hz, 2H),1.02 (dq, J=12.0, 2.3Hz, 2H)

IR(neat): 2900, 1720, 1450, 1370 cm⁻¹

[0147]

実施例 6

2-アミジノ-6-[((4-t-ブトキシカルボニルメチルシ クロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレ ン[化合物(38)]

6-シアノ-2-ナフチル酢酸 241mg(1.14mmol)、2-クロロ-4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン205mg(1.17mmol)および塩化メチレン 6ml の混合液に氷冷下、N-メチルモルホリン0.13ml(1.2mmol)を加えそのまま 3 時間攪拌した。

この反応混合液に、トランス-4-アミノシクロヘキシル酢酸 t-ブチル 243mg(1.14mmol)および N-メチルモルホリン 0.13ml(1.2mmol)を塩化メチレン 4.5ml に溶解した溶液を 0~4 deg C で滴下し、そのあと室温で 18 時間攪拌した。

反応液を酢酸エチルで希釈し、0.2N 塩酸、飽和 食塩水、5%重曹水および飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低 沸点物を減圧下に留去した。 with room temperature including 10% palladium-carbon 800 mg.

After filtering reaction mixture, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, recrystallization it did solid which is acquired from mixed solvent of chloroform and n-hexane, 1.68 g (35%) it acquired 4 -amino cyclohexyl t-butyl acctate with trans isomer as colorless crystal.

In addition from mother liquor it removed it refined 2.85 g (58%) itacquired with cis isomer as light brown oily low boiling substance under vacuum, the residue which is acquired with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=1:1).

<sup>1H-nmr (500 MHz, CD Cl₃) trans isomer;de
<sub>TMS :3.10 (m, 1H), 2.18 (d, J=11.0 Hz, 2H), 2.10 (d,
J=7.0 Hz, 2H), 1.87 (d, 2H), 1.75 (m, 1H), 1.58(dq, J=12.5,
3.4 Hz, 2H), 1.43 (s, 9H), 1.05 (dq, J=12.5, 2.1 Hz, 2H)

IR (KBr): 3400, 3000, 1720, 1600 and 1370 cm⁻¹¹H-nmr (500 MHz, CD Cl₃) cis isomer;de <sub>TMS: 2.96 (m, 1H),2.60 (m, 1H), 2.18 (d, J=7.4 Hz, 2H), 2.08 (d, J=7.0 Hz, 2H), 1.93 (m, 1H), 1.90 (d, J=12.0 Hz, 2H), 1.75 (d, J=13.0 Hz, 2H), 1.44 (s, 9H), 1.11 (dq, J=14.0, 3.0 Hz, 2H), 1.02 (dq, J=12.0, 2.3 Hz, 2H)

IR (neat): 2900, 1720, 1450 and 1370 cm⁻¹ [0147]

Working Example 6

2 -amidino-6- {{(4 -t-butoxycarbonyl methyl cyclohexyl) amino carbonyl } methyl } naphthalene {compound (38)}

6 -cyano -2- naphthylacetic acid 241 mg (1.14 mmol), 2 -chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine 205 mg (1.17 mmol) and 3 hours it agitated that way to mixed solution of methylene chloride 6 ml including under ice cooling, N-methylmorpholine 0.1 3 ml (1.2 mmol).

In this reaction mixture, trans-4- amino cyclohexyl t-butyl acetate 243 mg (1.14 mmol) and it dripped solution which melts the N- methylmorpholine 0.1 3 ml (1.2 mmol) in methylene chloride 4.5 ml with 0 - 4 deg C, after that 18 -hour agitatedwith room temperature.

It diluted reaction mixture with ethylacetate, washed with 0.2 Nhydrochloric acid, saturated saline, 5% sodium bicarbonate water, and the saturated saline after drying with anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under the vacuum.

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:酢酸エチル=4:1)により精製し、2-シアノ-6-[(4-t-7)++9)ルボニルメチルシクロへキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレン(トランス:シス=78:22)を無色固体として358mg(77%)得た。

「H-NMR(500MHz,CDCI₃)トランス体 δ_{TMS}:8.21 (s, 1H), 7.90 - 7.84 (2H), 7.77 (s, 1H),7.61 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H), 7.52 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H),5.29 (d, J=7.5Hz, 1H), 4.05 (s, 1H), 3.72 (s, 2H),2.08 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.95 (m, 2H), 1.74 (m, 2H), 1.7 - 1.6 (1H),1.42 (s, 9H), 1.15 - 0.95 (m, 4H)

MS(EI): 406 (M $^+$), 350

[0148]

2-[[(4-t-ブトキシカルボニルメチルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]-6-シアノナフタレンから化合物(38)への変換は、実施例3と同様の方法で行なった。

す な わ ち 、原 料 の 6- シ ア ノ 体 327mg(0.805mmol)、トリエチルアミン 0.8ml およびピリジン 8ml の混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。

このチオカルバモイル体をアセトン 10ml 中でヨードメタン 0.75ml(12mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。

このチオイミダート体をメタノール 6.5ml 中で酢酸アンモニウム 87mg(1.1mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(38)(トランス:シス=75:25)をよう化水素酸塩で淡黄色固体として355mg(85%)得た。

¹H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) トランス体 δ _{TMS}:9.30 (bs, 4H), 8.44 (s, 1H), 8.09 (d, J=8.7Hz, 1H),8.02 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.88 (s, 1H), 7.80 (dd, J=8.6, 1.8Hz, 1H),7.59 (dd, J=8.4, 1.5Hz, 1H), 3.61 (s, 2H), 3.46 (m),2.07 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.85 - 1.75 (2H), 1.73 - 1.63 (2H),1.59 (m, 1H), 1.39 (s, 9H), 1.25 - 1.12 (m, 2H),1.05 - 0.95 (m, 2H)

[0149]

実施例7

2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメチルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メチル]ナフタレン[化合物(37)]

化 合 物 (38) の よ う 化 水 素 酸 塩 334mg(0.606mmol)を塩化メチレン 24ml に溶解 し、この溶液にトリフルオロ酢酸 6.8ml(88mmol) It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (chloroform: ethylacetate=4:1), 358 mg (77%)it acquired 2 -cyano-6- with {{(4-t-butoxycarbonyl methyl cyclohexyl) amino carbonyl} methyl } naphthalene (trans: cis=78:22) as colorless solid.

<sup>1H-nmr (500 MHz, CD Cl₃) trans isomer;de
<sub>TMS :8.21 (s, 1H), 7.90 - 7.84 (2 H), 7.77 (s, 1H),
7.61 (dd, J=8.5, 1.6 Hz, 1H), 7.52(dd, J=8.4, 1.6 Hz, 1H),
5.29 (d, J=7.5 Hz, 1H), 4.05 (s, 1H), 3.72 (s, 2H), 2.08 (d,
J=7.0 Hz, 2H), 1.95 (m, 2H), 1.74 (m, 2H), 1.7 - 1.6(1 H),
1.42 (s, 9H), 1.15 - 0.95 (m, 4H)

MS (EI): $406 \, (M^{+}), 350$

[0148]

2 - {{(4 -t-butoxycarbonyl methyl cyclohexyl) amino carbonyl} methyl} - It converted to compound (38) from 6 -cyano naphthalene, with method which is similar to Working Example 3.

Reacting with hydrogen sulfide 6 -cyano compound 327 mg (0.805 mmol), triethylamine 0.8 ml of namely, starting material and in the mixed solution of pyridine 8 ml, it acquired thio carbamoyl body which corresponds.

This thio carbamoyl body iodomethane 0.75 ml (12 mmol) with reacting in acetone 10 ml, it acquired thio imidate body which corresponds.

This thio imidate body ammonium acetate 87 mg (1.1 mmol) with reacting in methanol 6.5 ml, compound (38)(trans: cis=75:25) which is a amidino body which corresponds 355 mg (85%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as pale yellow solid.

<sup>1H-nmr (500 MHz, DMSO-d₆) trans isomer;de
<sub>TMS :9.30 (bs, 4H), 8.44 (s, 1H), 8.09 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.88 (s, 1H), 7.80(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H), 7.59 (dd, J=8.4, 1.5 Hz, 1H), 3.61 (s, 2H), 3.46 (m), 2.07 (d, J=7.0 Hz, 2H), 1.85 - 1.75 (2 H), 1.73 - 1.63(2 H), 1.59 (m, 1H), 1.39 (s, 9H), 1.25 - 1.12 (m, 2H), 1.05 - 0.95 (m, 2H)

[0149]

Working Example 7

2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl cyclohexyl) amino carbonyl} methyl} naphthalene {compound (37)}

It melted iodide hydrogen acid salt 334 mg (0.606 mmol) of compound (38) in methylene chloride 24 ml, trifluoroacetic acid 6.8 ml (88 mmol) added to this solution, 3 hours agitated

加え、室温で3時間攪拌した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をRP-18 カラムクロマトグラフィー(メタノール:水=70:30)により精製し、化合物(37)(トランス:シス=73:27)をトリフルオロ酢酸塩で褐色固体として291mg(定量的)得た。

¹H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) トランス体 δ T_{MS}:9.43 (s, 2H), 9.32 (s, 2H), 8.46 (s, 1H), 8.09 (d, J=8.7Hz, 1H),8.02 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.88 (s, 1H), 7.81 (dd, J=8.6, 1.8Hz, 1H),7.59 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 3.62 (s, 2H), 3.48 (m),2.09 (d, J=7.0Hz, 2H), 1.85 - 1.75 (2H), 1.75 - 1.65 (2H),1.60 (m, 1H), 1.27 - 1.12 (m, 2H), 1.08 - 0.95 (m, 2H)

[0150]

実施例8

6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸 6-シアノ-2-ナフトール 2.17g(12.8mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 50ml に溶解し、この溶液にブロモ酢酸メチル 1.45ml(15.3mmol) および炭酸カリウム 2.66g(19.2mmol)を加え、60 deg C で 2 時間攪拌した。

反応液を室温にもどし、これを水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和重曹水、水および飽和食塩水で洗浄した。

無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去し、6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸メチルを無色固体として 2.88g(93%)得た。

[0151]

 1 H-NMR(CDCl₃) δ $_{TMS}$: 8.15 (d, J=0.8Hz, 1H),7.83 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.78 (d, J=8.5Hz, 1H),7.57 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H), 7.34 (dd, J=9.0, 2.6Hz, 1H),7.09 (d, J=2.4Hz, 1H), 4.79 (s, 2H), 3.85 (s, 3H)

[0152]

6- シ ア ノ -2- ナ フト キ シ 酢 酸 メ チ ル 2.81g(11.7mmol)をエタノール 50ml に溶解し、この溶液に氷冷下 1N 水酸化ナトリウム水溶液14ml を加え、このあと室温にもどして 1 時間攪拌した。

この反応液に 1N 塩酸を加えて酸性(pH2~3)とし、析出した固体を濾取し、6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸を無色固体として 2.49g(94%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8.43 (s, 1H),7.93 (d,

with room temperature.

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, it refined the residue with RP-18 column chromatography (methanol:water=70:30), compound (37) (trans: cis=73:27) 291 mg (quantitative) it acquired with trifluoroacetate as brown solid.

 $<\!\!$ sup>1H-nmr (500 MHz, DMSO-d₆) trans isomer;de $<\!\!$ sub>TMS :9.43 (s, 2H), 9.32 (s, 2H), 8.46 (s, 1H), 8.09 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.88(s, 1H), 7.81 (dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H), 7.59 (dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 3.62 (s, 2H), 3.48 (m), 2.09 (d, J=7.0 Hz, 2H), 1.85 - 1.75 (2 H), 1.75- 1.65 (2 H), 1.60 (m, 1H), 1.27 - 1.12 (m, 2H), 1.08 - 0.95 (m, 2H)

[0150]

Working Example 8

6 -cyano -2- naphthoxy acetic acid 6-cyano -2- naphthol 2.17g it melted (12.8 mmol) in N, N- dimethylformamide 50 ml, to this solution 2 hours itagitated with 60 deg C methyl bromoacetate 1.45 ml (15.3 mmol) and including potassium carbonate 2.66g (19.2 mmol).

You reset reaction mixture to room temperature, this poured to underwater, extracted with ethylacetate, washed extracted liquid with sodium bicarbonate-saturated water, water and saturated saline.

After drying with anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum, 2.88 g (93%) it acquired 6 -cyano -2- naphthoxy methyl acetate as colorless solid.

[0151]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.15 (d, J=0.8 Hz, 1H), 7.83 (d, J=9.1 Hz, 1H), 7.78 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.57 (dd, J=8.4, 1.6 Hz, 1H), 7.34 (dd, J=9.0, 2.6 Hz, 1H), 7.09 (d, J=2.4 Hz, 1H), 4.79 (s, 2H), 3.85 (s, 3H)

[0152]

6 -cyano -2- naphthoxy methyl acetate 2.81g it melted (11.7 mmol) in ethanol 50 ml, it reset to room temperature afterthis in this solution including under ice cooling 1Nsodium hydroxide water solution 14 ml, 1 hour agitated.

acidic (pH 2~3) with it did in this reaction mixture including 1 Nhydrochloric acid, it filtered solid which was precipitated, 2.49 g (94%) it acquired 6 -cyano -2- naphthoxy acetic acid as colorless solid.

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 8.43 (s, 1H), 7.93

J=9.0Hz, 1H), 7.88 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.29 (d, J=9.1Hz, 1H), 7.22 (s, 1H), 4.29 (s, 2H)

(d, J=9.0 Hz, 1H), 7.88 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.29 (d, J=9.1 Hz, 1H), 7.22 (s, 1H),4.29 (s, 2H)

IR(KBr):				3400,	2210,	1615,	1260,	1225	cm-1
IR (KBr):			3400,	2210,	1615,	1260,	1225	cm <sp>-1</sp>	
mp		>300	°C						
mp		> 300	*						

[0153]

実施例9

4-ピペリジル酢酸メチル

4-ピペリドン塩酸塩 50.6g(373mmol)にテトラヒドロフラン 200ml を加え、次いで水酸化ナトリウム 14.9g(373mmol)を水 100ml に溶解した溶液を加えた。

この溶液に、塩化ベンジルオキシカルボニル 54ml(378mmol)をテトラヒドロフラン 30ml に溶解した溶液、および水酸化ナトリウム14.9g(373mmol)を水100ml に溶解した溶液を氷冷下に同時に30分間かけて滴下し、そのあと室温で2.5時間攪拌した。

反応液を酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去して、N-ベンジルオキシカルボニル-4-ピペリドンを淡黄色油状として 77.4g(89%)得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ $_{TMS}$: 7.38 - 7.36 (m, 5H),5.17 (s, 2H), 3.78 (t, J=6.2Hz, 4H), 2.44 (t, J=6.1Hz, 4H)

[0154]

N-ベンジルオキシカルボニル-4-ピペリドン 4.52g(19.4mmol)およびジメチルホスホノ酢酸メチル 3.2ml(20mmol)をベンゼン 50ml に溶解し、この溶液にナトリウム 1.24g(53.9mmol)をメタノール 13ml に溶解したナトリウムメトキシド溶液を氷冷下に加え、そのあと室温で 3.5 時間攪拌した。

この反応液を減圧下に濃縮し、残液を酢酸エチルで抽出し、抽出液は飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

[0153]

Working Example 9

4 -bipyridyl methyl acetate

4 -piperidone acetate 50.6g solution which next melts sodium hydroxide 14.9g (373 mmol) in water 100 ml including tetrahydrofuran 200 ml, was added to (373 mmol).

In this solution, 30 min applying solution, which melts benzyloxycarbonyl chloride 54 ml (378 mmol) in tetrahydrofuran 30 ml and solution which melts sodium hydroxide 14.9g (373 mmol) in water 100 ml simultaneously on under ice cooling, it dripped, after that 2.5 hours agitated with room temperature.

It extracted reaction mixture with ethylacetate, washed extracted liquid with the saturated saline, and water after drying with anhydrous magnesium sulfate, removing low boiling substance under vacuum, 77.4 g (89%) it acquired with N- benzyloxycarbonyl-4- piperidone as the pale yellow oily.

<sup>1H-nmr (CD Cl $_3$);de <sub>TMS : 7.38 - 7.36 (m, 5H), 5.17 (s, 2H), 3.78 (t, J=6.2 Hz, 4H), 2.44 (t, J=6.1 Hz, 4H)

[0154]

N- benzyloxycarbonyl-4- piperidone 4.52g (19.4 mmol) and it melted dimethyl phosphono methyl acetate 3.2 ml (20 mmol) in benzene 50 ml, after that 3.5 hours it agitated with room temperature sodium methoxide solution which melts sodium 1.24g (53.9 mmol) in methanol 13 ml in this solution in addition to under ice cooling.

It concentrated this reaction mixture under vacuum, extracted residual liquid with ethylacetate, washed extracted liquid with saturated saline, and water after dryingwith anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1)により精製し、N-ベンジルオキシカルボニル-4-ピペリジリデン酢酸メチルを淡黄色油状として3.64g(65%)得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ_{TMS} : 7.38 - 7.33 (m, 5H),5.73 (s, 1H), 5.15 (s, 2H), 3.69 (s, 3H),3.57 (dd, J=11.0, 4.8Hz, 4H), 2.96 (t, J=5.6Hz, 2H),2.30 (t, J=5.5Hz, 2H)

[0155]

N-ベンジルオキシカルボニル-4-ピペリジリデン 酢酸メチル 1.54g(5.32mmol)をメタノール 100ml に溶解し、この溶液に 10%パラジウム炭素 1.32gを加え、水素雰囲気下、室温で 20 時間攪 拌した。

反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、4-ピペリジル酢酸メチルをペースト状として730mg(87%)得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ_{TMS} : 3.58 (s, 3H),2.91 - 2.85 (m, 2H), 2.42 (m, 2H), 2.14 (d, J=13.0Hz, 2H),1.53 (d, J=12.0Hz, 2H), 1.02 (ddd, J=24.0, 12.0, 4.0Hz, 2H)

[0156]

実施例 10

2-アミジノ-6-[〔(4-メトキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン〔化合物(9)〕

6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸 834mg(3.67mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 15ml に溶解し、この 溶液に 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 704mg(3.67mmol)および 4-ピペリジル酢酸メチル 577mg(3.67mmol)を加え、室温で 16 時間攪拌した。

反応液を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽 出液を飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧 下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:5~1:9)により精製し、2-シアノ-6-[〔(4-メトキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレンを無色固体として 448mg(33%)得た。

[0157]

¹H-NMR(500MHz,CDCl₃) δ _{TMS} : 8.15 (s, 1H),7.82 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.80 (d, J=8.5Hz, 1H),7.57 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H), 7.30 (dd, J=9.0,

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=4: 1~2:1), 3.64 g (65%) it acquired with N- benzyloxycarbonyl-4- $\mbox{$L^{\infty}$}$ jp9 di jp9 $\mbox{$\vec{\tau}$} \mbox{$\nu$}$ methyl acetate as pale yellow oily.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 7.38 - 7.33 (m, 5H),
5.73 (s, 1H), 5.15 (s, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.57 (dd, J=11.0, 4.8
Hz, 4H), 2.96 (t, J=5.6 Hz, 2H),2.30 (t, J=5.5 Hz, 2H)

[0155]

It melted N- benzyloxycarbonyl-4- $\mbox{$\mathbb{C}^{\mbox{$^{\circ}$}}$ jp9 di jp9 $$\vec{\tau}$$$\nu$ methyl acetate 1.54g (5.32 mmol) in methanol 100 ml, to this solution under hydrogen atmosphere, 20 hour it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 1.32g.$

After filtering reaction mixture, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, 730 mg (87%) it acquired 4 -bipyridyl methyl acetate as paste.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 3.58 (s, 3H), 2.91 2.85 (m, 2H), 2.42 (m, 2H), 2.14 (d, J=13.0 Hz, 2H), 1.53
(d, J=12.0 Hz, 2H),1.02 (ddd, J=24.0, 12.0, 4.0 Hz, 2H)

[0156]

Working Example 10

2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperidino) carbonyl } methoxy } naphthalene {compound (9)}

6 -cyano -2- naphthoxy acetic acid 834 mg it melted (3.67 mmol) in N, N- dimethylformamide 15 ml, to this solution 16 hours itagitated with room temperature 1 - (3 -dimethylaminopropyl) - 3 -ethyl carbodiimide acetate 704 mg (3.67 mmol) and 4 -bipyridyl methyl acetate 577 mg including(3.67 mmol).

You poured reaction mixture to underwater, extracted with ethylacetate, washed extracted liquid with saturated saline, and water after drying with anhydrous magnesium sulfate, you removed low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:5~1:9), 448 mg (33%)it acquired 2-cyano-6- with {{(4-methoxycarbonyl methyl piperidino) carbonyl} methoxy} naphthalene as colorless solid.

[0157]

<sup>1H-nmr (500 MHz, CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.15 (s, 1H), 7.82 (d, J=9.0 Hz, 1H), 7.80 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.57 (dd, J=8.5, 1.6 Hz, 1H), 7.30 (dd, J=9.0, 2.6 Hz, 1H), 7.22

2.6Hz, 1H),7.22 (d, J=2.4Hz, 1H), 4.83 (s, 2H), 4.61 - 4.54 (m, 1H),4.04 - 3.97 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.13 (td, J=12.7, 1.7Hz, 1H),2.67 (td, 1H, J=12.7, 2.4Hz, 1H), 2.24 (d, J=6.8Hz, 2H),2.16 - 1.95 (m, 1H), 1.89 - 1.71 (m, 2H), 1.30 - 1.11 (m, 2H)

[0158]

2-シアノ-6-[[(4-メトキシカルボニルメチルピペリジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレンから化合物(9)への変換は、実施例3と同様の方法で行なった。

す な わ ち 、原 料 の 2- シ ア ノ 体 448mg(1.22mmol)、トリエチルアミン 2ml および ピリジン 14ml の混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。

このチオカルバモイル体をアセトン 10ml 中でヨードメタン 1.0ml(16mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。

このチオイミダート体をメタノール 5ml 中で酢酸アンモニウム 500mg(6.49mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(9)を酢酸塩で褐色固体として128mg(21%)得た。

なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出液は塩化メチレン:メタノール=9:1~7:3を用いた。

[0159]

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ $_{TMS}$:10.26 - 8.90 (br, 3H), 8.41 (s, 1H), 8.01 (d, J=9.0Hz, 1H),7.97 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.77 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H),7.40 (d, J=2.0Hz, 1H), 7.36 (dd, J=8.9, 2.4Hz, 1H),4.99 (d, J=6.0Hz, 2H), 4.30 (d, J=12.5Hz, 1H),3.86 (d, J=13.6Hz, 1H), 3.60 (s, 3H), 3.09 (t, J=12.6Hz, 1H),2.67 (t, J=12.6Hz, 1H), 2.29 (d, J=7.0Hz, 2H),2.00 - 1.95 (m, 1H), 1.83 (s, 3H), 1.74 - 1.67 (m, 2H),1.29 - 1.24 (m, 1H), 1.08 - 1.02 (m, 1H)

[0160]

実施例 11

2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメチルピペリジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン[化合物(8)]

化合物(9)の酢酸塩 86mg(0.17mmol)にエタノール 5ml および 1N 水酸化ナトリウム水溶液 0.87ml(0.87mmol)を加え、室温で 1 時間攪拌した。

この反応液にトシル酸一水和物を加えて中和 し、析出した固体を水とエタノールの混合溶媒 から再結晶し、化合物(8)をトシル酸塩で黄色結 (d, J=2.4 Hz, 1H),4.83 (s, 2H), 4.61 - 4.54 (m, 1H), 4.04 - 3.97 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.13 (td, J=12.7, 1.7 Hz, 1H), 2.67 (td, 1H, J=12.7, 2.4 Hz, 1H),2.24 (d, J=6.8 Hz, 2H), 2.16 - 1.95 (m, 1H), 1.89 - 1.71 (m, 2H), 1.30 - 1.11 (m, 2H)

[0158]

2 -cyano-6- it converted to compound (9) from {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperidino) carbonyl } methoxy } naphthalene, with the method which is similar to Working Example 3.

Reacting with hydrogen sulfide 2 -cyano compound 448 mg (1.22 mmol), triethylamine 2 ml of namely, starting material and in the mixed solution of pyridine 14 ml, it acquired thio carbamoyl body which corresponds.

This thio carbamoyl body iodomethane 1.0 ml (16 mmol) with reacting in acctone 10 ml, it acquired thio imidate body which corresponds.

This thio imidate body ammonium acetate 500 mg (6.49 mmol) with reacting in methanol 5 ml, compound (9)which is a amidino body which corresponds 128 mg (21%) it acquired with acetic acid salt as brown solid.

Furthermore, eluate of silica gel column chromatography used methylene chloride: methanol=9: 1~7:3.

[0159]

<sup>1H-nmr (500 MHz, DMSO- d_6); de <sub>TMS :10.26 -8.90 (br, 3H), 8.41 (s, 1H), 8.01 (d, J=9.0 Hz, 1H), 7.97 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.77 (dd, J=8.7, 1.9 Hz, 1H), 7.40 (d, J=2.0 Hz, 1H), 7.36 (dd, J=8.9, 2.4 Hz, 1H), 4.99 (d, J=6.0 Hz, 2H), 4.30 (d, J=12.5 Hz, 1H), 3.86 (d, J=13.6 Hz, 1H), 3.60 (s, 3H), 3.09 (t, J=12.6 Hz, 1H), 2.67 (t, J=12.6 Hz, 1H), 2.29(d, J=7.0 Hz, 2H), 2.00 - 1.95 (m, 1H), 1.83 (s, 3H), 1.74 - 1.67 (m, 2H), 1.29 - 1.24 (m, 1H), 1.08 -1.02 (m, 1H)

[0160]

Working Example 11

2 -amidino-6- { {(4 -carboxymethyl piperidino) carbonyl } methoxy } naphthalene {compound (8)}

To acetic acid salt 86 mg (0.17 mmol) of compound (9) 1 hour it agitated with room temperature including ethanol 5 ml and 1 Nsodium hydroxide water solution 0.87 ml (0.87 mmol).

It neutralized in this reaction mixture including tosyl acid monohydrate, recrystallization it did the solid which was precipitated from mixed solvent of water and the ethanol,

晶として 29mg(38%)得た。

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 12.09 (s, 1H),9.33 (s, 2H), 8.87 (s, 2H), 8.41 (s, 1H), 8.01 (d, J=9.0Hz, 1H),7.98 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.77 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H),7.47 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.40 (d, J=2.4Hz, 1H),7.36 (dd, J=9.0, 2.5Hz, 1H), 7.10 (d, J=8.0Hz, 1H),5.02 (d, J=14.0Hz, 1H), 4.98 (d, J=14.0Hz, 1H),4.30 (d, J=12.0Hz, 1H), 3.86 (d, J=13.0Hz, 1H), 3.09 (t, J=12.0Hz,1H), 2.64 (t, J=13.0Hz, 1H), 2.29 (s, 1.5H), 2.18 (d, J=7.0Hz, 2H),1.97 - 1.91 (m, 1H), 1.76 - 1.70 (m, 2H), 1.28 - 1.21 (m, 1H),1.07 - 1.01 (m, 1H)

[0161]

実施例 12

2-アミジノ-6-[[(4-メトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレン[化合物(2)]

約-15 deg Cに冷却したメタノール 10ml に塩化チオニル 2.6ml(36mmol)を滴下し、次いで 4-アミノシクロヘキサンカルボン酸 1.37g(9.57mmol)を徐々に加え、そのあと室温にもどし 3 日間攪拌した。

反応液を減圧下に濃縮し、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、4-アミノシクロヘキシルカルボン酸メチルを塩酸塩で無色固体として 1.69g(91%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}:8.30 - 8.00 (bs, 3H), 3.62 (s, 3H), 3.59 (s, 3H),3.10 - 2.80 (m, 1H), 2.60 (m, 0.6H), 2.25 (m, 0.4H),2.12 - 1.35 (m, 8H)

[0162]

6-シアノ-2-ナフトキシ酢酸 603mg(2.65mmol)を 塩化メチレン 10ml に溶解し、この溶液に 2-クロロ-4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン 490mg(2.65mmol)および N-メチルモルホリン0.31ml(2.7mmol)を氷冷下に加え、そのまま3時間攪拌した。

この反応液に、4-アミノシクロヘキシルカルボン酸メチル塩酸塩 513mg(2.7mmol)および N-メチルモルホリン 0.31ml(2.7mmol)を塩化メチレン10ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、このあと室温にもどし、これを20時間攪拌した。

反応液を減圧下に濃縮したのち、酢酸エチルで 希釈し、0.2N 塩酸、飽和食塩水および水で洗浄 した。 compound (8) 29 mg (38%) it acquired with tosylate as the yellow crystal.

[0161]

Working Example 12

2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene {compound (2)}

Approximately, - it dripped thionyl chloride 2.6 ml (36 mmol) to methanol 10 ml which was cooledin 15 deg C, 4 -amino cyclohexanecarboxylic acid 1.37g added (9.57 mmol) next, gradually after that reset to room temperature and 3 -day period agitated.

It concentrated reaction mixture under vacuum, it filtered solid whichwas precipitated, washed with diethyl ether, 4 -amino cyclohexyl carboxylic acid methyl 1.69 g (91%) itacquired with acetate as colorless solid.

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS :8.30 - 8.00 (bs,
3H), 3.62 (s, 3H), 3.59 (s, 3H), 3.10 - 2.80 (m, 1H), 2.60
(m, 0.6H),2.25 (m, 0.4H), 2.12 - 1.35 (m, 8H)

[0162]

6 -cyano -2- naphthoxy acetic acid 603 mg it melted (2.65 mmol) in methylene chloride 10 ml, 3 hours it agitated that wayto this solution 2 -chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine 490 mg (2.65 mmol) and N- methylmorpholine 0. 31 ml (2.7 mmol) in addition to under ice cooling.

In this reaction mixture, you reset to room temperature after this 4 -amino cyclohexyl carboxylic acid methyl acetate 513 mg (2.7 mmol) and the solution which melts N-methylmorpholine 0. 31 ml (2.7 mmol) in methylene chloride 10 ml in addition to under ice cooling, 20 hour agitated this.

After concentrating reaction mixture under vacuum, it diluted with the ethylacetate, washed with 0.2 Nhydrochloric acid, saturated saline and water.

無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、2-シアノ-6-[〔(4-メトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレンを無色固体として 687mg(71%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.17 (s, 1H),7.83 (d, J=9.9Hz, 1H), 7.83 (d, J=8.6Hz, 1H),7.60 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.35 - 7.26 (m, 1H), 7.12 (m, 1H),6.62 - 6.30 (dx2, 1H), 4.62 (s, 2H), 4.13 - 3.75 (m, 1H),3.67 (s, 3H), 2.60 - 2.20 (m, 1H), 2.05 - 1.10 (m, 8H)

[0163]

2-シアノ-6-[[(4-メトキシカルボニルシクロヘキシル)アミノカルボニル]メトキシ]ナフタレンから化合物(2)への変換は、実施例3と同様に行なった。

すなわち、原料の 2-シアノ体 683mg(1.86mmol)をトリエチルアミン 2ml およびピリジン 20ml の混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。

このチオカルバモイル体をアセトン 15ml 中でヨードメタン 1.5ml(24mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。

このチオイミダート体をメタノール 10ml 中で酢酸アンモニウム 108mg(1.40mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(2)をよう化水素酸塩で黄色固体として 219mg(23%)得た。

なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出 液は塩化メチレン:メタノール=19:1~9:1 を用いた。

¹H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ _{TMS} : 9.10 (m, 3H),8.40 (s, 1H), 8.02 (m, 1H), 7.98 (m, 1H),7.78 (dd, J=8.6, 1.7Hz, 1H), 7.42 - 7.39 (m, 2H),4.66, 4.64 (each s, 2H), 3.80 (m, 1H), 3.59 (s, 3H),2.25 (m, 1H), 1.95 - 1.25 (m, 8H)

[0164]

実施例 13

2-アミジノ-6-〔〔(4-カルボキシシクロヘキシル)ア ミノカルボニル〕メトキシ〕ナフタレン〔化合物(1)〕

化合物(2)218mg(0.426mmol)にエタノール 10ml および 1N 水酸化ナトリウム水溶液 5ml を加え、 室温で 1 時間攪拌した。

この反応液に 1N 塩酸を加えて酸性(pH2~3)と

After drying with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=1:1), 687 mg (71%)it acquired 2 -cyano-6- with {{(4 -methoxycarbonyl cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene as colorless solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.17 (s, 1H), 7.83
(d, J=9.9 Hz, 1H), 7.83 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.60 (d, J=8.6 Hz,
1H), 7.35 - 7.26 (m, 1H),7.12 (m, 1H), 6.62 - 6.30 (dx2,
1H), 4.62 (s, 2H), 4.13 - 3.75 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 2.60 2.20(m, 1H), 2.05 - 1.10 (m, 8H)

[0163]

2 -cyano-6- it converted to compound (2) from {{(4 -methoxycarbonyl cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene, in sameway as Working Example 3.

2 -cyano compound 683 mg (1.86 mmol) of namely, starting material reacting with hydrogen sulfide in mixed solution of triethylamine 2 ml and pyridine 20 ml, it acquired thio carbamoyl body which corresponds.

This thio carbamoyl body iodomethane 1.5 ml (24 mmol) with reacting in acetone 15 ml, it acquired thio imidate body which corresponds.

This thio imidate body ammonium acetate 108 mg (1.40 mmol) with reacting in methanol 10 ml, compound (2)which is a amidino body which corresponds 219 mg (23%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as yellow solid.

Furthermore, cluate of silica gel column chromatography used methylene chloride: methanol=1 9 : 1~9 : 1.

[0164]

Working Example 13

2 -amidino-6- {{(4 -carboxy cyclohexyl) amino carbonyl} methoxy} naphthalene {compound (1)}

compound (2) to 218 mg (0.426 mmol) 1 hour it agitated with room temperature including ethanol 10 ml and 1 Nsodium hydroxide water solution 5 ml.

acidic (pH 2~3) with it did in this reaction mixture including

し、減圧下にエタノールを留去した。

ここで析出した結晶を濾取し、少量の水で洗浄して、化合物(1)を塩酸塩で無色固体として67mg(39%)得た。

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 12.10 (bs, 1H),9.42 (bs, 2H), 9.18 (bs, 2H), 8.45 (s, 1H), 8.07 (d, J=8.0Hz, 1H),8.02 (m, 1H), 7.98 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.80 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H),7.41 (m, 2H), 4.66 (s, 2H), 2.14 (m, 1H), 3.61 (m, 1H),1.93 (m, 2H), 1.81 (m, 2H), 1.33 (m, 4H)

[0165]

実施例 14

6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸 <math>6-プロモ-2-ナフトアルデヒド 2.00g(8.51mmol)に 2-メチル-2-ブテン 9.0ml(85mmmol)および t-ブタノール 50ml を加えた。

この 混合 溶液に、亞塩素酸ナトリウム (85%)1.16g(10.9mmol)およびリン酸二水素ナトリウム二水和物 1.08g(6.92mmol)を水 8.6ml に溶解した溶液を室温で滴下し、そのあと 1 日攪拌した。

反応液に 6N 水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性としたのち、水 120ml を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。

水層を濃塩酸で酸性(pH1~2)とし、析出した固体を濾取し、6-ブロモ-2-ナフタレンカルボン酸を無色固体として 1.48g(69%)得た。

[0166]

6- ブロモ-2- ナフタレンカルボン酸 1.00g(3.98mmol)にジエチルエーテルを 15ml 加え、この混合液にベンジルアルコール908mg(8.40mmol)および 4-ジメチルアミノピリジン 49mg(0.40mmol)を加え、次いでジシクロヘキシルカルボジイミド 908mg(4.40mmol)を加え、室温で 42 時間攪拌した。

反応液を濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に 留去した。

得られた残渣を酢酸エチルと n-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し、6-ブロモ-2-ナフタレンカルボン酸ベンジルを無色結晶として 620mg(45%)得た。

[0167]

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.61 (s, 1H),8.13 (dd, J=8.7, 1.6Hz, 1H), 8.06 (s, 1H), 7.83 (d, J=8.7Hz, 1H),7.80 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.62 (dd, J=8.7, 1H), 7.63 (dd, J=8.7, 1H), 7.64 (dd, J=8.7, 1H), 7.65 (dd, J=8.7, 1H), 7

1 Nhydrochloric acid, removed the ethanol under vacuum.

It filtered crystal which was precipitated here, washed with thewater of trace, compound (1) 67 mg (39%) it acquired with the acetate as colorless solid.

<sup>1H-nmr (500 MHz, DMSO-d₆);de <sub>TMS: 12.10 (bs, 1H), 9.42 (bs, 2H), 9.18 (bs, 2H), 8.45 (s, 1H), 8.07 (d, J=8.0 Hz, 1H), 8.02 (m, 1H), 7.98 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.80 (dd, J=8.6, 1.6 Hz, 1H), 7.41 (m, 2H), 4.66 (s, 2H), 2.14 (m, 1H), 3.61 (m, 1H), 1.93 (m, 2H), 1.81(m, 2H), 1.33 (m, 4H)

[0165]

Working Example 14

6 -cyano -2- naphthalenecarboxylic acid 6-bromo -2- naphthaldehyde 2.00g 2 -methyl -2- butene 9.0 ml (85 mmol) and t-butanol 50 ml was added to (8.51 mmol).

In this mixed solution, chlorous acid sodium (85%) it dripped solution which melts sodium dihydrogen phosphate dihydrate 1.08g (6.92 mmol) in water 8.6 ml 1.16 g (10.9 mmol) and with room temperature, after that 1 day agitated.

In reaction mixture after making alkaline including 6 Nsodium hydroxide water solutions, youwashed with diethyl ether including water 120 ml.

acidic (pH $1\sim2$) with it did water layer with concentrated hydrochloric acid, it filtered the solid which was precipitated, 1.48 g (69%) it acquired 6 -bromo -2- naphthalenecarboxylic acid as colorless solid.

[0166]

6 -bromo -2- naphthalenecarboxylic acid 1.00g 15 ml it added diethyl ether to (3.98 mmol), to this mixed solution 42 hours it agitated with room temperature including benzyl alcohol 908 mg (8.40 mmol) and 4 -dimethylamino pyridine 49 mg (0.40 mmol),including dicyclohexyl carbodiimide 908 mg (4.40 mmol) next.

reaction mixture was filtered, from filtrate low boiling substance was removed under the vacuum.

recrystallization it did residue which it acquires from mixed solvent of the ethylacetate and n- hexane, 620 mg (45%) it acquired 6 -bromo -2- naphthalenecarboxylic acid benzyl as colorless crystal.

[0167]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.61 (s, 1H), 8.13 (dd, J=8.7, 1.6 Hz, 1H), 8.06 (s, 1H), 7.83 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.80 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.62 (dd, J=8.7, 1.6 Hz, 1H), 7.62 (dd, J=8.7, 1.6 Hz, 1H), 7.62 (dd, J=8.7, 1.6 Hz)

1.6Hz, 1H),7.6 - 7.2 (m, 5H), 5.44 (s, 2H)

[0168]

6-ブロモ-2-ナフタレンカルボン酸ベンジル600mg(1.76mmol)に 1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン 1.8ml を加え、次いでシアン化第一銅220mg(2.46mmol)を加え、150 deg C で 8 時間攪拌した。

反応液を室温にもどし、これを酢酸エチルで希 釈し、飽和重曹水で洗浄し、水層を酢酸エチル で抽出した。

この抽出液と先の酢酸エチル層とを合わせて飽 和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去 した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)により精製し、6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸ベンジルを無色固体として210mg(42%)得た。

[0169]

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.68 (s, 1H),8.28 (s, 1H), 8.23 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.6Hz, 1H),7.96 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.69 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H),7.6 - 7.2 (m, 5H), 5.46 (s, 2H)

[0170]

6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸ベンジル 210mg(0.73mmol)をテトラヒドロフラン 2ml に溶解し、この溶液に 10%パラジウム炭素 21mg を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。

この反応液に0.5N 水酸化リチウム水溶液1.5ml を加え、析出物を溶解させたのち濾過し、濾紙上のパラジウム炭素を0.5N 水酸化リチウム水溶液で洗浄し、濾液と洗浄液を合わせ、これを減圧下に濃縮したのち、ジエチルエーテルで洗浄した。

水層に濃塩酸を加え酸性(pH1~2)とし、析出した固体を濾取し、6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸を無色粉末として 100mg(69%)得た。

[0171] .

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}: 8.72 (s, 1H),8.68 (s, 1H), 8.33 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.17 (d, J=8.7Hz, 1H),8.10 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.88 (d, J=8.6Hz, 1H)

[0172]

実施例 15

1H),7.6 - 7.2 (m, 5H), 5.44 (s, 2H)

[0168]

6 -bromo -2- naphthalenecarboxylic acid benzyl 600 mg to (1.76 mmol) 8 -hour it agitated with 150 deg C 1 and 3 -dimethyl -2- imidazolidinone 1.8 ml including, including cuprous cyanide 220 mg (2.46 mmol) next.

You reset reaction mixture to room temperature, diluted this with ethylacetate, washedwith sodium bicarbonate-saturated water, extracted water layer with ethylacetate.

This extracted liquid and ethyl acetate layer ahead together were washed with saturated saline andwater, after drying with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:1), 210 mg (42%)it acquired 6 -cyano -2- naphthalenecarboxylic acid benzyl as colorless solid.

[0169]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.68 (s, 1H), 8.28 (s, 1H), 8.23 (dd, J=8.6, 1.6 Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.96 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.69 (dd, J=8.6, 1.6 Hz, 1H), 7.6 - 7.2 (m, 5H), 5.46 (s, 2H)

[0170]

6 -cyano -2- naphthalenecarboxylic acid benzyl 210 mg it melted (0.73 mmol) in tetrahydrofuran 2 ml, to this solution under hydrogen atmosphere,4 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 21 mg.

After melting precipitate in this reaction mixture including 0.5 Nlithium hydroxide aqueous solution 1.5 ml, itfiltered, washed palladium-carbon on filter paper with 0.5 Nlithium hydroxide aqueous solution, adjusted the filtrate and wash liquid, after concentrating this under vacuum, itwashed with diethyl ether.

acidic (pH 1~2) with it did in water layer including concentrated hydrochloric acid, it filtered solid which was precipitated, 100 mg (69%) it acquired 6 -cyano -2-naphthalenecarboxylic acid as colorless powder.

[0171]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.72 (s, 1H), 8.68 (s, 1H), 8.33 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.17 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.10 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.88 (d, J=8.6 Hz, 1H)

[0172]

Working Example 15

4-アミノフェノキシ酢酸 t-ブチル

4-ニトロフェノール 13.9g(100mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 20ml に溶解し、この溶液にブロモ酢酸 t-ブチル 29.3g(150mmol)および炭酸カリウム 27.6g(200mmol)を加え、70 deg C で 4 時間 攪拌した。

反応液を酢酸エチル 100ml で希釈し、これを水で洗浄し、水層を酢酸エチルで抽出した。

この抽出液と先の有機層を合わせて水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)により精製し、さらに酢酸エチルと n-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し、4-二トロフェノキシ酢酸 t-ブチルを淡黄色結晶として 21.8g(86%)得た。

[0173]

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ $_{TMS}$:8.21 (d, J=7.1Hz, 2H), 7.13 (d, J=7.1Hz, 2H), 4.86 (s, 2H),1.43 (s, 9H)

IR(KBr): 1740, 1590, 1500, 1330, 1240, 1160 cm⁻¹

[0174]

4- ニトロフェノキシ酢酸 1- ブチル19.3g(76.0mmol)をエタノール 100ml に溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素 1.0gを加え、水素雰囲気下、室温で18時間攪拌した。

反応液を濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に 留去し、4-アミノフェノキシ酢酸 t-ブチルを淡褐 色油状として 16.8g(99%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS} :6.62 (d, J=6.6Hz, 2H), 6.49 (d, J=6.6Hz, 2H), 4.63 (s, 2H),4.43 (s, 2H), 1.41 (s, 9H)

IR(neat): 3350, 2950, 1740, 1510, 1220, 1150 cm⁻¹

[0175]

実施例 16

2-アミジノ-6-[4-(ι-ブトキシカルボニルメトキシ)ア ニリノカルボニル]ナフタレン[化合物(27)]

6- シアノ-2- ナフタレンカルボン酸 95mg(0.48mmol)に塩化メチレン2ml および2-クロロ-4,6- ジメトキシ-1,3,5-トリアジン86mg(0.49mmol)を加え、次いで氷冷下に N-メチルモルホリン 0.054ml(0.49mmol)を加えてそ

4 -aminophenoxy t-butyl acetate

4 -nitro phenol 13.9g it melted (100 mmol) in N, N-dimethylformamide 20 ml, to this solution 4 hours itagitated with 70 deg C bromoacetic acid t- butyl 29.3 g (150 mmol) and including the potassium carbonate 27.6g (200 mmol).

reaction mixture was diluted with ethylacetate 100 ml, this was washed with water, water layer was extracted with ethylacetate.

This extracted liquid and organic layer ahead were washed together with water, after drying with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:1), furthermore recrystallization did from mixed solvent of ethylacetate and n-hexane, 21.8 g (86%)it acquired 4-nitro phenoxy t-butyl acetate as pale yellow crystal.

[0173]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS :8.21 (d, J=7.1 Hz, 2H), 7.13 (d, J=7.1 Hz, 2H), 4.86 (s, 2H), 1.43 (s, 9H)

IR (KBr): 1740, 1590, 1500, 1330, 1240 and 1160 cm⁻¹

[0174]

4 -nitro phenoxy t-butyl acetate 19.3g it melted (76.0 mmol) in ethanol 100 ml, to this solution under hydrogen atmosphere, 18 -hour it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 1.0g.

It filtered reaction mixture, from filtrate removed low boiling substance under the vacuum, 16.8 g (99%) it acquired 4 -aminophenoxy t-butyl acetate as light brown oily.

 $<\!\!$ sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de $<\!\!$ sub>TMS :6.62 (d, J=6.6 Hz, 2H), 6.49 (d, J=6.6 Hz, 2H), 4.63 (s, 2H), 4.43 (s, 2H), 1.41 (s, 9H)

IR (neat): 3350, 2950, 1740, 1510, 1220 and 1150 cm⁻¹

[0175]

Working Example 16

2 -amidino-6- {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl } naphthalene {compound (27)}

Next 3 hours it agitated that way to under ice cooling including N- methylmorpholine 0.054 ml (0.49 mmol)6 -cyano -2- naphthalenecarboxylic acid 95 mg to (0.48 mmol) methylene chloride 2 ml and 2 -chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine 86 mg including (0.49

のまま3時間攪拌した。

この反応液に、4-アミノフェノキシ酢酸 t-ブチル 112mg(0.50mmol)を塩化メチレン 1ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、そのあと室温にもどし、11 時間攪拌した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去したのち 酢酸エチルで希釈し、0.2N 塩酸で洗浄した。

水層は酢酸エチルで抽出し、抽出液を先の酢酸 エチル層と合わせて水、飽和重曹水および飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣を酢酸エチルと n-ヘキサン混合溶 媒から再結晶し、2-シアノ-6-[4-(t-ブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレンを無色結晶として 121mg(63%)得た。

[0176]

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}: 10.42 (s, 1H),8.66 (s, 1H), 8.63 (s, 1H), 8.26 (d, J=8.8Hz, 1H),8.18 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.11 (d, J=8.8Hz, 1H),7.87 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.68 (d, J=9.0Hz, 2H),6.92 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.63 (s, 2H), 1.42 (s, 9H)

[0177]

2-[4-(1-ブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル]-6-シアノナフタレンから化合物(27)への変換は、実施例3と同様の方法で行なった。

すなわち、原料の 6-シアノ体 90mg(0.22mmol)をピリジン 2ml およびトリエチルアミン 0.2ml の混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を黄色粉末として 63mg 得た。

このチオカルバモイル体をアセトン 2.5ml 中ヨードメタン 0.18ml(2.9mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を黄色固体として 97mg 得た。

このチオイミダート体をメタノール 2ml 中酢酸アンモニウム 18mg(0.23mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(27)をよう化水素酸塩で無色固体として 50mg(65%)得た。

なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出 液はクロロホルム:メタノール=5:1 を用いた。

[0178]

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}: 10.42 (s, 1H),9.6 - 9.1 (br), 8.65 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 8.28 (d, J=8.8Hz, 1H),8.20 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.12 (d, J=7.3Hz, 1H),7.88 (d, J=7.3Hz, 1H), 7.70 (d,

mmol).

In this reaction mixture, after that you reset to room temperature 4 -aminophenoxy t-butyl acetate 112 mg solution which melts (0.50 mmol) in methylene chloride 1 ml in addition to under ice cooling, 11 hour agitated.

After from reaction mixture removing low boiling substance under vacuum, it dilutedwith ethylacetate, washed with 0.2 Nhydrochloric acid.

It extracted water layer with ethylacetate, in combination with extracted liquid to ethyl acetate layer ahead, it washed with water, sodium bicarbonate-saturated water and saturated saline after drying with anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

recrystallization it did residue which it acquires from ethylacetate, and the n- hexane mixed solvent 121 mg (63%) it acquired 2 -cyano-6- with {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl } naphthalene as the colorless crystal.

[0176]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 10.42 (s, 1H),
8.66 (s, 1H), 8.63 (s, 1H), 8.26 (d, J=8.8 Hz, 1H), 8.18 (d,
J=8.8 Hz, 1H), 8.11 (d, J=8.8 Hz, 1H),7.87 (d, J=8.8 Hz,
1H), 7.68 (d, J=9.0 Hz, 2H), 6.92 (d, J=9.0 Hz, 2H), 4.63 (s,
2H), 1.42 (s, 9H)

[0177]

2 - {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl} - It converted to compound (27) from 6 -cyano naphthalene, with method which is similar to Working Example 3.

6 -cyano compound 90 mg (0.22 mmol) of namely, starting material reacting with hydrogen sulfide in mixed solution of pyridine 2 ml and triethylamine 0.2 ml, 63 mg it acquired with thio carbamoyl bodywhich corresponds as yellow powder.

This thio carbamoyl body iodomethane 0.1 8 ml in acetone 2.5 ml (2.9 mmol) with reacting, 97 mg itacquired with thio imidate body which corresponds as yellow solid.

This thio imidate body ammonium acetate 18 mg in methanol 2 ml (0.23 mmol) with reacting, compound (27)which is a amidino body which corresponds 50 mg (65%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as colorless solid.

Furthermore, eluate of silica gel column chromatography used chloroform: methanol=5:1.

[0178]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 10.42 (s, 1H), 9.6
- 9.1 (br), 8.65 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 8.28 (d, J=8.8 Hz, 1H),
8.20(d, J=8.8 Hz, 1H), 8.12 (d, J=7.3 Hz, 1H), 7.88 (d, J=7.3 Hz, 1H), 7.70 (d, J=9.1 Hz, 2H), 6.92 (d, J=9.1 Hz, 2H),

J=9.1Hz, 2H),6.92 (d, J=9.1Hz, 2H), 4.63 (s, 2H), 1.43 (s, 9H)

[0179]

実施例 17

2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ)アニリノカ ルボニル]ナフタレン[化合物(21)]

化合物(27)36mg(0.66mmol)にトリフルオロ酢酸 0.5ml を加え、室温で 30 分間攪拌した。

反応液にジェチルエーテル 2ml を加え、析出した固体を濾取して、化合物(21)をよう化水素酸塩で褐色固体として 25mg(63%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS} : 13.4 - 12.6 (br),10.45 (s, 1H), 9.49 (bs, 2H), 9.08 (bs, 2H), 8.68 (s, 1H),8.54 (s, 1H), 8.32 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.24 (d, J=8.7Hz, 1H),8.15 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.89 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H),7.71 (d, J=9.0Hz, 2H), 6.95 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.68 (s, 2H)

[0180]

実施例 18

2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルオキシ]ナフタレン[化合物(68)]p-ヒドロキシ安息香酸ベンジル 20.0g(87.6mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 200ml に溶解し、この溶液にブロモ酢酸メチル 9.1ml(96mmol)および炭酸カリウム 18.2g(132mmol)を加え、60 deg C で 20時間攪拌した。

反応液を室温にもどし、これを水中に注ぎ、析出した固体を濾取して、p-メトキシカルボニルメトキシ 安 息 香 酸 ベンジル を 無 色 固 体 として 23.7g(90%)得た。

[0181]

 1 H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.03 (d, 2H),7.41 - 7.35 (m, 5H), 6.82 (d, 2H, J=8.9Hz), 5.33 (s, 2H),4.69 (s, 2H), 3.80 (s, 3H)

mp 59 - 61 deg C

[0182]

p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジル23.6g(78.6mmol)をメタノール400mlに溶解し、この溶液に10%パラジウム炭素を2.4g加え、水素雰囲気下、室温で6時間攪拌した。

反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、得られた固体をメタノールから再結晶し、p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸を無色結晶として 14.9g(90%)得た。

4.63 (s, 2H), 1.43 (s, 9H)

[0179]

Working Example 17

2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) anilino carbonyl } naphthalene {compound (21)}

compound (27) to 36 mg (0.66 mmol) 30 min it agitated with room temperature including trifluoroacetic acid 0.5 ml.

Filtering solid which was precipitated including diethyl ether 2 ml, in the reaction mixture, compound (21) 25 mg (63%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as thebrown solid.

 $<\!\!$ sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de $<\!\!$ sub>TMS : 13. 4- 12.6 (br), 10.45 (s, 1H), 9.49 (bs, 2H), 9.08 (bs, 2H), 8.68 (s, 1H), 8.54 (s, 1H),8.32 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.24 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.15 (dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 7.89 (dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 7.71 (d, J=9.0 Hz, 2H), 6.95 (d, J=9.0 Hz, 2H), 4.68 (s, 2H)

[0180]

Working Example 18

2-amidino-6- it melted $\{4$ - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl oxy\} naphthalene {compound (68)} p-hydroxybenzoic acid benzyl 20.0 g (87.6 mmol) in the N, N-dimethylformamide 200 ml, to this solution 20 hour it agitated with 60 deg C methyl bromoacetate 9.1 ml (96 mmol)and including potassium carbonate 18.2g (132 mmol).

You reset reaction mixture to room temperature, this poured to underwater, filtering solid which was precipitated, 23.7 g (90%) you acquired with the p- methoxycarbonyl methoxy benzyl benzoate as colorless solid.

[0181]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.03 (d, 2H), 7.41 7.35 (m, 5H), 6.82 (d, 2H, J=8.9 Hz), 5.33 (s, 2H), 4.69 (s,
2H),3.80 (s, 3H)

mp 59 - 61 deg C

[0182]

It melted p- methoxycarbonyl methoxy benzyl benzoate 23.6g (78.6 mmol) in methanol 400 ml, to this solution 2.4 g added 10%palladium-carbon, under hydrogen atmosphere, 6 hours agitated with room temperature.

After filtering reaction mixture, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, recrystallization it did solid which is acquired from the methanol, 14.9 g (90%) it acquired with p-methoxycarbonyl methoxy benzoic acid as colorless

[0183]

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ $_{TMS}$:7.89 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.02 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.91 (s, 2H),3.71 (s, 3H)

IR(KBr): 2900, 1740, 1670, 1300 - 1250 cm⁻¹

mp 170 - 173 deg C

[0184]

p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸75mg(0.36mmol)をピリジン 3ml に溶解し、この溶液にジイソプロピルカルボジイミド0.07ml(0.5mmol)および 6-アミジノ-2-ナフトールメタンスルホン酸塩 101mg(0.36mmol)を加え、室温で20時間攪拌した。

反応液にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取し、メタノールから再結晶し、化合物(68)をメタンスルホン酸塩で淡黄色結晶として64mg(38%)得た。

[0185]

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}: 9.48 (bs, 2H),9.14 (bs, 2H), 8.56 (s, 1H), 8.22 (d, J=8.9Hz, 2H),8.24 - 8.13 (m, 2H), 8.01 (d, J=0.8Hz, 1H),7.87 (dd, J=8.9, 0.8Hz, 1H), 7.66 (dd, J=8.9, 0.8Hz, 1H),7.18 (d, J=8.9Hz, 2H), 5.00 (s, 2H), 3.73 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), ¹³C-NMR(50MHz,DMSO-d₆) δ _{TMS}: 168.7, 165.6, 164.1,162.2, 150.6, 135.6, 132.1, 130.8, 129.7, 129.4, 128.4, 125.5,124.5, 123.5, 121.4, 119.0, 115.0, 64.7, 52.0, 39.8

IR(KBr): 3350, 3150, 1765, 1720, 1685, 1210, 1170 cm⁻¹

MS(SIMS): 379 (MH⁺)

[0186]

実施例 19

2-アミジノ-6-[4-(t-ブトキシカルボニルメトキシ) ベンゾイルオキシ]ナフタレン[化合物(69)]

p-ヒドロキシ安息香酸ベンジル 5.58g(24.4mmol) を N,N-ジメチルホルムアミド 80ml に溶解し、この溶液にブロモ酢酸 t-ブチル 4.4ml(27mmol)および炭酸カリウム 5.14g(37.2mmol)を加え、60 deg C で 2 時間攪拌した。

反応液を室温にもどし、これを水中に注ぎ、析出した固体を濾取し、p-t-ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジルを無色固体として8.35g(定量的)得た。

crystal.

[0183]

<code><sup>1H-nmr</code> (DMSO-d $_6$);de <code><sub>TMS</code> :7.89 (d, J=9.0 Hz, 2H), 7.02 (d, J=9.0 Hz, 2H), 4.91 (s, 2H), 3.71 (s, 3H)

IR (KBr): 2900, 1740, 1670, 1300 - 1250 cm⁻¹

mp 170 - 173 deg C

[0184]

It melted p- methoxycarbonyl methoxy benzoic acid 75 mg (0.36 mmol) in pyridine 3 ml, to this solution 20 hour itagitated with room temperature including diisopropyl carbodiimide 0.07 ml (0.5 mmol) and 6 -amidino -2-naphthol methane sulfonate 101 mg (0.36 mmol).

It filtered solid which was precipitated including diethyl ether, in reaction mixture, recrystallization did from methanol, compound (68) 64 mg (38%) itacquired with methane sulfonate as pale yellow crystal.

[0185]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.48 (bs, 2H),
9.14 (bs, 2H), 8.56 (s, 1H), 8.22 (d, J=8.9 Hz, 2H), 8.24 8.13 (m, 2H),8.01 (d, J=0.8 Hz, 1H), 7.87 (dd, J=8.9, 0.8 Hz, 1H), 7.66 (dd, J=8.9, 0.8 Hz, 1H), 7.18 (d, J=8.9 Hz, 2H),
5.00 (s, 2H), 3.73 (s, 3H), 2.36 (s, 3H) <sup>13C-nmr (50 MHz, DMSO-d₆);de <sub>TMS: 168.7, 165.6, 164.1,162.2,
150.6, 135.6, 132.1, 130.8, 129.7, 129.4, 128.4, 125.5,124.5,
123.5, 121.4, 119.0, 115.0, 64.7, 52.0, 39.8

IR (KBr): 3350 and 31 50, 1765, 1720, 1685, 1210 and 1170

 $MS (SIMS): 379 (MH^{+})$

[0186]

Working Example 19

2 -amidino-6- {4 - (t-butoxycarbonyl methoxy) benzoyl oxy} naphthalene {compound (69)}

It melted p- hydroxybenzoic acid benzyl 5.58 g (24.4 mmol) in N, N- dimethylformamide 80 ml, to this solution 2 hours it agitated with 60 deg C bromoacetic acid t- butyl 4.4 ml (27 mmol) and including potassium carbonate 5.14g (37.2 mmol).

You reset reaction mixture to room temperature, this poured to underwater, youfiltered solid which was precipitated, 8.35 g (quantitative) you acquired with p-t-butoxycarbonyl methoxy benzyl benzoate as colorless solid.

[0187]

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.03 (d, J=8.9Hz, 2H),7.45 - 7.30 (m, 5H), 6.90 (d, J=8.9Hz, 2H), 5.33 (s, 2H),4.56 (s, 2H), 1.47 (s, 9H)

[0188]

p-t-ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸ベンジル 8.22g(24.0mmol)をメタノール 100ml に溶解し、この溶液に 10%パラジウム炭素を 800mg 加え、水素雰囲気下、室温で 8 時間攪拌した。

反応液を濾過したのち、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、p-t-ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸を無色固体として 6.05g(定量的)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.07 (d, J=9.0Hz, 2H),6.94 (d, J=9.0Hz, 2H), 4.59 (s, 2H), 1.48 (s, 9H)

[0189]

p-t- ブトキシカルボニルメトキシ安息香酸 157mg(0.62mmol)をピリジン 6ml に溶解し、この溶液にジイソプロピルカルボジイミド 0.10ml(0.64mmol)および2-アミジノ-6-ナフトールメタンスルホン酸塩 <math>175mg(0.62mmol)を加え、室温で 19 時間攪拌した。

反応液に析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、化合物(69)をメタンスルホン酸塩で淡黄色結晶として 147mg(46%)得た。

[0190]

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS}: 9.47 (bs, 2H),9.10 (bs, 2H), 8.55 (s, 1H), 8.22 (d, J=8.9Hz, 2H),8.25 - 8.13 (m, 2H), 8.01 (d, J=2.1Hz, 1H),7.86 (dd, J=8.8, 2.1Hz, 1H), 7.65 (dd, J=8.8, 2.1Hz, 1H),7.14 (d, J=8.9Hz, 2H), 4.84 (s, 2H), 2.34 (s, 3H), 1.44 (s, 9H)

[0191]

実施例 20

2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイル オキシ]ナフタレン[化合物(67)]

化 合 物 (69) の メ タ ン ス ル ホ ン 酸 塩 140mg(0.27mmol)を塩化メチレン 14ml に溶解し、この溶液にトリフルオロ酢酸 3ml(40mmol)を加え、室温で 3 時間攪拌した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、得られた残渣をエタノールとジエチルエーテルの混合溶媒から再結晶し、化合物(67)をメタンスルホン酸塩で淡黄色結晶として80mg(64%)得た。

[0187]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.03 (d, J=8.9 Hz, 2H), 7.45 - 7.30 (m, 5H), 6.90 (d, J=8.9 Hz, 2H), 5.33 (s, 2H), 4.56 (s, 2H),1.47 (s, 9H)

[0188]

It melted p- t-butoxycarbonyl methoxy benzyl benzoate 8.22g (24.0 mmol) in methanol 100 ml, to this solution 800 mg added 10%palladium-carbon, under hydrogen atmosphere, 8 -hour agitated with room temperature.

After filtering reaction mixture, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, 6.05 g (quantitative) it acquired with p-t-butoxycarbonyl methoxy benzoic acid as colorless solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.07 (d, J=9.0 Hz, 2H), 6.94 (d, J=9.0 Hz, 2H), 4.59 (s, 2H), 1.48 (s, 9H)

[0189]

It melted p- t-butoxycarbonyl methoxy benzoic acid 157 mg (0.62 mmol) in pyridine 6 ml, to this solution 19 hours itagitated with room temperature including diisopropyl carbodiimide 0.1 0 ml (0.64 mmol) and 2 -amidino-6-naphthol methane sulfonate 175 mg (0.62 mmol).

It filtered solid which was precipitated to reaction mixture, washed with diethyl ether, compound (69) 147 mg (46%) it acquired with methane sulfonate as the pale yellow crystal.

[0190]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 9.47 (bs, 2H),
9.10 (bs, 2H), 8.55 (s, 1H), 8.22 (d, J=8.9 Hz, 2H), 8.25 8.13 (m, 2H),8.01 (d, J=2.1 Hz, 1H), 7.86 (dd, J=8.8, 2.1 Hz,
1H), 7.65 (dd, J=8.8, 2.1 Hz, 1H), 7.14 (d, J=8.9 Hz, 2H),
4.84 (s, 2H), 2.34 (s, 3H), 1.44 (s, 9H)

[0191]

Working Example 2 0

2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl oxy} naphthalene {compound (67)}

It melted methane sulfonate 140 mg (0.27 mmol) of compound (69) in methylene chloride 14 ml, to this solution 3 hours it agitated with room temperature including trifluoroacetic acid 3 ml (40 mmol).

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, recrystallization it did residue which is acquired from mixed solvent of ethanol and diethyl ether, compound (67) 80 mg (64%) it acquired with methane

[0192]

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 9.46 (bs, 2H),9.08 (bs, 2H), 8.55 (s, 1H), 8.14 (d, J=8.9Hz, 2H),8.27 - 8.10(m, 2H), 8.00 (d, J=2.2Hz, 1H),7.87 (dd, J=8.8, 2.2Hz, 1H), 7.65 (dd, J=8.8, 2.2Hz, 1H),7.15 (d, J=8.9Hz, 2H), 4.86 (s, 2H), 2.33 (s, 3H)

 13 C-NMR(50MHz,DMSO- 1 d₆) δ 1 ms : 169.6, 165.5, 164.1,162.4, 150.6, 135.6, 132.0, 130.8, 129.6, 129.4, 128.4, 125.4,124.5, 123.5, 121.1, 118.9, 114.9, 64.6, 39.8

[0193]

実施例 21

2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン[化合物(80)]p-メトキシカルボニルメトキシ安息香酸 <math>0.69g(3.3 mmol)を塩化メチレン 10ml に溶解し、この溶液に 2-0ロロ-4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン0.58g(3.3 mmol) および N-メチルモルホリン0.36ml(3.3 mmol)を加え、氷冷下 3 時間攪拌した。

この溶液に、6-ブロモ-2-ナフチルアミン 0.68g(3.1mmol)を塩化メチレン 10ml に溶解した溶液を加え、室温で 21 時間攪拌し、さらに 5 時間加熱還流した。

反応液を塩化メチレンで希釈したのち、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣を酢酸エチルから再結晶し、2-ブロモ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ] ナフタレンを 無 色 結 晶 として 0.73g(58%)得た。

[0194]

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 10.35 (s, 1H),8.47 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.99 (d, J=6.9Hz, 2H),7.90 - 7.80 (m, 3H), 7.59 (dd, J=8.8, 2.1Hz, 1H),7.10 (d, J=6.9Hz, 2H), 4.93 (s, 2H), 3.73 (s, 3H)

[0195]

2-ブロモ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベン ゾイルアミノ]ナフタレン 653mg(1.58mmol)を1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン 5ml に溶解し、この 溶液にシアン化第一銅 212mg(2.37mmol)を加 え、150 deg C で 5 時間攪拌した。 sulfonate as pale yellow crystal.

[0192]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 9.46 (bs, 2H),
9.08 (bs, 2H), 8.55 (s, 1H), 8.14 (d, J=8.9 Hz, 2H), 8.27 8.10 (m, 2H),8.00 (d, J=2.2 Hz, 1H), 7.87 (dd, J=8.8, 2.2 Hz,
1H), 7.65 (dd, J=8.8, 2.2 Hz, 1H), 7.15 (d, J=8.9 Hz, 2H),
4.86 (s, 2H), 2.33 (s, 3H)

<sup>13C-nmr (50 MHz, DMSO-d₆);de <sub>TMS : 169.6, 165.5, 164.1,162.4, 150.6, 135.6, 132.0, 130.8, 129.6, 129.4, 128.4, 125.4,124.5, 123.5, 121.1, 118.9, 114.9, 64.6, 39.8

[0193]

Working Example 2 1

2 -amidino-6- it melted {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene {compound (80)} p-methoxycarbonyl methoxy benzoic acid 0.69g (3.3 mmol) in methylene chloride 10 ml, under ice cooling 3 hours itagitated to this solution 2 -chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine 0.58g (3.3 mmol) and including N- methylmorpholine 0.36 ml (3.3 mmol).

To this solution, 21 hour it agitated with room temperature 6 -bromo -2- naphthyl amine 0.68g including solution which melts (3.1 mmol) in methylene chloride 10 ml, furthermore 5 hours heating and refluxing did.

After diluting reaction mixture with methylene chloride, you washed with water, and saturated saline after drying with anhydrous magnesium sulfate, you removed low boiling substance under vacuum.

recrystallization it did residue which it acquires from ethylacetate, 0.73 g (58%) it acquired 2 -bromo-6- with $\{4$ - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino $\}$ naphthalene as colorless crystal.

[0194]

[0195]

2 -bromo-6- it melted {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene 653 mg (1.58 mmol) in 1 and 3 -dimethyl -2- imidazolidinone 5 ml, to this solution 5 hours it agitated with 150 deg C including cuprous cyanide 212 mg (2.37 mmol).

この反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水で洗浄した。

水層をさらに酢酸エチルで抽出し、抽出液を先の有機層と合わせて水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣を酢酸エチルと n-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレンを無色結晶として 260mg(46%)得た。

[0196]

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS} : 10.50 (s, 1H),8.60 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.14 - 7.89 (m, 5H),7.74 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.11 (d, J=8.8Hz, 2H), 4.94 (s, 2H),3.73 (s, 3H)

[0197]

2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベン ゾイルアミノ]ナフタレンから化合物(80)の変換 は、実施例3と同様の方法で行なった。

すなわち、原料の 2-シアノ体 200mg(0.55mmol)をトリエチルアミン 0.6ml およびピリジン 6ml の混合液中で硫化水素と反応させ、対応するチオカルバモイル体を得た。

このチオカルバモイル体をアセトン 10ml 中でヨードメタン 1.0ml(16mmol)と反応させ、対応するチオイミダート体を得た。

このチオイミダート体をメタノール 10ml 中で酢酸アンモニウム 70mg(0.91mmol)と反応させ、対応するアミジノ体である化合物(80)をよう化水素酸塩で淡黄色固体として 105mg(39%)得た。

なお、シリカゲルカラムクロマトグラフィーの溶出液は塩化メチレン:メタノール=19:1~9:1 を用いた。

[0198]

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 10.51 (s, 1H),9.24 (bs, 4H), 8.62 (s, 1H), 8.42 (s, 1H), 8.10 - 7.98 (m, 5H),7.79 (d, J=10.0Hz, 1H), 7.11 (d, J=8.6Hz, 2H), 4.94 (s, 2H),3.73 (s, 3H)

[0199]

実施例 22

2-アミジノ-6-〔4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイル アミノ〕ナフタレン〔化合物(74)〕

化合物(80)68mg(0.14mmol)にエタノール 10ml および 1N 水酸化ナトリウム水溶液 It diluted this reaction mixture with ethylacetate, washed with sodium bicarbonate-saturated water.

Furthermore it extracted water layer with ethylacetate, in combination with extracted liquid to organic layer ahead, it washed with water, after dryingwith anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

recrystallization it did residue which it acquires from mixed solvent of the ethylacetate and n- hexane, 260 mg (46%) it acquired 2 -cyano-6- with {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene as colorless crystal.

[0196]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 10.50 (s, 1H),
8.60 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.14 - 7.89 (m, 5H), 7.74 (d,
J=8.0 Hz, 1H),7.11 (d, J=8.8 Hz, 2H), 4.94 (s, 2H), 3.73 (s,
3H)

[0197]

2 -cyano-6- it converted compound (80) from {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino } naphthalene, with method which is similar to Working Example 3.

2 -cyano compound 200 mg (0.55 mmol) of namely, starting material reacting with hydrogen sulfide in mixed solution of triethylamine 0.6 ml and pyridine 6 ml, it acquired thio carbamoyl body which corresponds.

This thio carbamoyl body iodomethane 1.0 ml (16 mmol) with reacting in acetone 10 ml, it acquired thio imidate body which corresponds.

This thio imidate body ammonium acetate 70 mg (0.91 mmol) with reacting in methanol 10 ml, compound (80)which is a amidino body which corresponds 105 mg (39%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as pale vellow solid.

Furthermore, eluate of silica gel column chromatography used methylene chloride: methanol=1 9 : 1~9 : 1.

[0198]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 10.51 (s, 1H),
9.24 (bs, 4H), 8.62 (s, 1H), 8.42 (s, 1H), 8.10 - 7.98 (m,
5H),7.79 (d, J=10.0 Hz, 1H), 7.11 (d, J=8.6 Hz, 2H), 4.94
(s, 2H), 3.73 (s, 3H)

[0199]

Working Example 2 2

2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl amino } naphthalene {compound (74)}

compound (80) to 68 mg (0.14 mmol) 5 min it agitated with room temperature including ethanol 10 ml and 1 Nsodium

1.0ml(1.0mmol)を加え、室温で5分間攪拌した。

この反応液に 1N 塩酸を加え酸性(pH3~4)とし、 析出した固体を濾取し、化合物(74)を塩酸塩で 淡褐色固体として 32mg(60%)得た。

¹H-NMR(500MHz,DMSO- d_6) δ_{TMS} : 13.06 (bs, 1H),10.53 (s, 1H), 9.42 (s, 2H), 9.13 (s, 2H), 8.62 (d, J=1.5Hz, 1H),8.44 (d, J=1.2Hz, 1H), 8.07 (d, 2H), 8.05 - 7.99 (m, 3H),7.80 (dd, J=8.7, 1.8Hz, 1H), 7.08 (d, J=8.9Hz, 2H), 4.80 (s, 2H)

[0200]

実施例 23

2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[〔(4-メトキシカルボニルメチルピペラジノ)カルボニル〕メトキシ〕ナフタレン〔化合物(12)〕

6-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-2-ナフトキシ酢酸 500mg(1.32mmol)、ピペラジノ酢酸メチル 229mg(1.45mmol)および 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール 195mg(1.45mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 25ml に懸濁し、この懸濁液に 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 281mg(1.45mmol)を加え、室温で18 時間攪拌した。

反応混合物を水と酢酸エチルの混合液に注ぎ、 有機層を分離した。

この有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)により精製し、化合物(12)を淡黄色固体として 315mg(46%) 得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS} : 8.40 - 7.00 (m, 10H),8.30 (s, 1H), 5.21 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.69 (s, 3H),3.70 - 3.50 (m, 2H), 3.21 (s, 2H), 2.70 - 2.40 (m, 4H)

[0201]

実施例 24

2-アミジノ-6-[[(4-メトキシカルボニルメチルピペラジノ)カルボニル]メトキシ]ナフタレン[化合物(13)]

化合物(12)520mg(1.00mmol)をテトラヒドロフラン 100ml および IN 塩酸 3ml の混合液に溶解した。

hydroxide water solution 1.0 ml (1.0 mmol).

acidic (pH 3~4) with it did in this reaction mixture including 1 Nhydrochloric acid, it filtered solid which was precipitated, compound (74) 32 mg (60%) it acquired with acetate as light brown solid.

[0200]

Working Example 2 3

2 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 6 - {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperazino) carbonyl } methoxy } naphthalene {compound (12)}

6 - (N- benzyloxycarbonyl amidino) - 2 -naphthoxy acetic acid 500 mg (1.32 mmol), suspension it did piperazino methyl acetate 229 mg (1.45 mmol) and 1 -hydroxybenzotriazole 195 mg (1.45 mmol) in N, N-dimethylformamide 25 ml, to this suspension 18 -hour it agitated with the room temperature 1 - (3 -dimethylaminopropyl) - 3 -ethyl carbodiimide acetate 281 mg including (1.45 mmol).

reaction mixture was poured to mixed solution of water and ethylacetate, the organic layer was separated.

This organic layer was washed with water, sodium bicarbonate-saturated water and saturated saline, afterdrying with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=20:1), 315 mg (46%)it acquired with compound (12) as pale yellow solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.40 - 7.00 (m,
10H), 8.30 (s, 1H), 5.21 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.69 (s, 3H),
3.70 -3.50 (m, 2H), 3.21 (s, 2H), 2.70 - 2.40 (m, 4H)

[0201]

Working Example 2 4

2 -amidino-6- {{(4 -methoxycarbonyl methyl piperazino) carbonyl } methoxy } naphthalene {compound (13)}

compound (12) 520 mg (1.00 mmol) were melted in mixed solution of tetrahydrofuran 100 ml and 1 Nhydrochloric acid 3 ml.

この溶液に 10%パラジウム炭素 400mg を加え、 水素雰囲気下、室温で 14 時間攪拌した。

反応混合物に IN 水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH7~8 にしたのち濾過し、濾液を IN 塩酸で酸性にしたのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=99:1)により精製し、化合物(13)を塩酸塩で褐色固体として130 mg(28%)得た。

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 9.47 (br, 2H),9.24 (br, 2H), 8.50 (s, 1H), 8.13 - 7.78 (m, 3H), 7.52 - 7.20(m, 2H), 5.00 (s, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.70 - 3.30 (m, 4H),3.17 (s, 2H), 2.60 - 2.40 (m, 4H)

[0202]

実施例 25

2-アミジノ-6-[[(4-カルボキシメチルピペラジノ)カ ルボニル]メトキシ]ナフタレン[化合物(11)]

化合物(13)120mg(0.262mmol)をテトラヒドロフランに懸濁し、この懸濁液に 1N 水酸化ナトリウム水溶液 6ml を加え、室温で4時間攪拌した。

反応混合物に 1N 塩酸を加え pH3 以下にしたのち、減圧下に濃縮した。

濃縮液中に生じた析出物を濾取し、水で洗浄したのち乾燥し、化合物(11)を塩酸塩で淡褐色固体として 54mg(74%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ _{TMS} : 9.38 (bs, 2H),9.22 (bs, 2H), 8.42 (s, 1H), 8.10 - 7.30 (m, 5H),4.86, 4.82 (s × 2, 2H)

To this solution under hydrogen atmosphere, 14 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 400 mg.

After making pH 7~8, including 1 Nsodium hydroxide water solution, it filtered in the reaction mixture, filtrate after with 1 Nhydrochloric acid making acidic, it removed the low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=9 9:1), compound (13)130 mg (28%) it acquired with acetate as brown solid.

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.47 (br, 2H),
9.24 (br, 2H), 8.50 (s, 1H), 8.13 - 7.78 (m, 3H), 7.52 7.20(m, 2H), 5.00 (s, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.70 - 3.30 (m, 4H),
3.17 (s, 2H), 2.60 - 2.40 (m, 4H)

[0202]

Working Example 2 5

2 -amidino-6- {{(4 -carboxymethyl piperazino) carbonyl } methoxy } naphthalene {compound (11)}

compound (13) suspension it did 120 mg (0.262 mmol) in tetrahydrofuran, to this suspension 4 hours it agitated with room temperature including 1 Nsodium hydroxide water solution 6 ml.

In reaction mixture after making pH 3 or less including 1 Nhydrochloric acid, it concentratedunder vacuum.

It filtered precipitate which it occurs in concentrated liquid, after washing withwater, it dried, compound (11) 54 mg (74%) it acquired with the acetate as light brown solid.

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 9.38 (bs, 2H),
9.22 (bs, 2H), 8.42 (s, 1H), 8.10 - 7.30 (m, 5H), 4. 86 and4.
82 (s X 2, 2H)

IR(KBr):		1720,	1660,	1615	cm-1
IR (KBr):		1720,	1660,	1615	cm <sp>-1</sp>
mp	>250				
mp	> 250	-			

[0203]

実施例 26

2-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-6-[[(4-メトキシカルボニルピペリジノ)カルボニル〕 メトキシ]ナフタレン[化合物(6)]

6-(N-ベンジルオキシカルボニルアミジノ)-2-ナフ

[0203]

Working Example 2 6

- 2 (N- benzyloxycarbonyl amidino) 6 {{(4 -methoxycarbonyl piperidino) carbonyl } methoxy } naphthalene {compound (6)}
- 6 (N- benzyloxycarbonyl amidino) 2 -naphthoxy acetic

トキシ酢酸 1.00g(2.64mmol)、4-ピペリジンカルボン酸メチル 520mg(2.90mmol)および 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール 390mg(2.90mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド 50ml に懸濁し、この懸濁液に 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 362mg(2.90mmol)を加え、室温で 14 時間攪拌した。

反応混合物を水と酢酸エチルの混合液に注ぎ、 有機層を分離した。

この有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、化合物(6)を淡黄色固体として936mg(70%)得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ _{TMS}: 8.39 (s, 1H),7.90 - 7.20 (m, 10H), 5.24 (s, 2H), 4.79 (s, 2H), 4.35(d, J=7.2Hz, 1H), 4.12 (d, J=7.2Hz, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.22(t, J=7.0Hz, 1H), 2.92 (t, J=7.0Hz, 1H), 2.70 - 2.50 (m, 1H)2.10 - 1.60 (m, 4H)

[0204]

実施例 27

2-アミジノ-6-[〔(4-カルボキシピペリジノ)カルボ ニル〕メトキシ〕ナフタレン〔化合物(5)〕

化合物(6)936mg(1.86mmol)をテトラヒドロフラン 150ml および IN 塩酸 30 滴の混合液に溶解した。

この溶液に 10%パラジウム炭素 200mg を加え、 水素雰囲気下、室温で 69 時間攪拌した。

反応混合物に IN 水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH7~8 にしたのち濾過し、濾液を IN 塩酸で酸性にしたのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をテトラヒドロフラン 65ml に懸濁し、この懸濁液に IN 水酸化ナトリウム水溶液40mlを加え、室温で2時間攪拌した。

反応混合物に 1N 塩酸を加え pH3 以下にしたのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣を RP-カラムクロマトグラフィー(水: アセトニトリル=6:1)により精製し、化合物(5)を塩酸塩で淡黄色固体として 235mg(32%)得た。

acid 1.00g (2.64 mmol), 4 -piperidine carboxylic acid methyl 520 mg (2.90 mmol) and 1 -hydroxybenzotriazole 390 mg suspension it did(2.90 mmol) in N, N- dimethylformamide 50 ml, to this suspension 14 hours it agitated with room temperature 1 - (3 -dimethylaminopropyl) - 3 -ethyl carbodiimide acetate 362 mg including (2.90 mmol).

reaction mixture was poured to mixed solution of water and ethylacetate, the organic layer was separated.

This organic layer was washed with water, sodium bicarbonate-saturated water and saturated saline, afterdrying with anhydrous magnesium sulfate, low boiling substance was removed under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (ethylacetate), 936 mg (70%)it acquired with compound (6) as pale yellow solid.

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.39 (s, 1H), 7.90 7.20 (m, 10H), 5.24 (s, 2H), 4.79 (s, 2H), 4.35 (d, J=7.2 Hz,
1H),4.12 (d, J=7.2 Hz, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.22 (t, J=7.0 Hz,
1H), 2.92 (t, J=7.0 Hz, 1H), 2.70 - 2.50 (m, 1H) 2.10 - 1.60
(m, 4H)

[0204]

Working Example 2 7

2 -amidino-6- {{(4 -carboxy piperidino) carbonyl} methoxy} naphthalene {compound (5)}

compound (6) 936 mg (1.86 mmol) were melted in mixed solution of tetrahydrofuran 150 ml and 1 Nhydrochloric acid 30 drop.

To this solution under hydrogen atmosphere, 69 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 200 mg.

After making pH 7~8, including 1 Nsodium hydroxide water solution, it filtered in the reaction mixture, filtrate after with 1 Nhydrochloric acid making acidic, it removed the low boiling substance under vacuum.

Suspension it did residue which it acquires in tetrahydrofuran 65 ml, tothis suspension 2 hours it agitated with room temperature including 1 Nsodium hydroxide water solution 40 ml.

In reaction mixture after making pH 3 or less including 1 Nhydrochloric acid, low boiling substance wasremoved under vacuum.

It refined residue which it acquires with RP-column chromatography (Water:acetonitrile=6:1), compound (5)235 mg (32%) it acquired with acetate as pale yellow solid.

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ $_{TMS}$: 9.48 (br, 2H),9.29 (br, 2H), 8.48 (s, 1H), 8.10 - 7.30 (m, 5H), 5.02 (s, 2H),3.30 - 3.10 (m, 2H), 3.10 - 2.80 (m, 2H), 2.10 - 1.30 (m, 5H)

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 9.48 (br, 2H),
9.29 (br, 2H), 8.48 (s, 1H), 8.10 - 7.30 (m, 5H), 5.02 (s,
2H),3.30 - 3.10 (m, 2H), 3.10 - 2.80 (m, 2H), 2.10 - 1.30 (m,
5H)

IR(KBr): 3300,		1700,	1660,	1605	cm-1		
IR (KBr): 3300,		1700,	1660,	1605	cm <sp>-1</sp>		
mp		120-	125℃				
mp		120 -	125 *				

[0205]

実施例 28

〔(4-アミノ-o-フェニレン)ジオキシ〕二酢酸ジ t-ブ チル

4-ニトロカテコール 7.95g (51.3mmol)およびブロ モ酢酸 t-ブチル 25.0g(128mmol)を N, N-ジメチ ルホルムアミド 100ml に溶解し、これに炭酸カ リウム 19.7g (143mmol)を加え、室温で 24 時間 攪拌した。

反応液に水を注ぎ、ジエチルエーテルで抽出 し、抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 残渣を n-ヘキサンと酢酸エチルとの混合溶媒から再結晶し、[(4-二トロ-o-フェニレン)ジオキシ] 二酢酸ジ ι-ブチルを無色結晶として 18.10g (61%)得た。

このもの 13.10g (34.1mmol)を酢酸エチル70ml に溶解し、これに 10% パラジウム炭素1.3gを加え、水素雰囲気下、室温で5時間攪拌した。

反応液をセライト濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、〔(4-アミノ-o-フェニレン)ジオキシ〕二酢酸ジ ロブチルを無色油状として 11.81g (98%) 得た。

[0206]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS}: 6.79 (m, 1H), 6.27-6.20 (m, 2H),4.54 (s, 2H), 4.50 (s, 2H), 1.48 (s, 1H), 1.47 (s, 9H)

IR(KBr): 3350, 3000, 1740, 1510, 1150 cm⁻¹

[0207]

実施例 29

2-アミジノ-6-[3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメト

[0205]

Working Example 2 8

{(4 -amino-o-phenylene) dioxy } diacetic acid di-t- butyl

4-nitro catechol 7.95g~(51.3~mmol) and it melted bromoacetic acid t- butyl 25.0~g~(128~mmol) in N, N-dimethylformamide 100~ml,to this 24~hours it agitated with room temperature including potassium carbonate 19.7g~(143~mmol).

You poured water to reaction mixture, extracted with diethyl ether, washed extracted liquid with water, and saline dried with anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, recrystallization did residue from mixed solvent of n- hexane and ethylacetate, 18.10 g (61%) it acquired with {(4 -nitro-o-phenylene) dioxy} diacetic acid di-t- butyl as colorless crystal.

It melted this 13.10 g (34.1 mmol) in ethylacetate 70 ml, to this under hydrogen atmosphere, 5 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 1.3g.

celite filtration it did reaction mixture, from filtrate removed low boiling substance under the vacuum, 11.81 g (98%) it acquired with {(4 -amino-o-phenylene) dioxy} diacetic acid di-t- butyl as the colorless oily.

[0206]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 6.79 (m, 1H), 6.27 6.20 (m, 2H), 4.54 (s, 2H), 4.50 (s, 2H), 1.48 (s, 1H),1.47
(s, 9H)

IR (KBr): 3350, 3000, 1740, 1510 and 1150 cm⁻¹

[0207]

Working Example 29

2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy)

キシ)アニリノカルボニル]ナフタレン(化合物(26))

実施例3と同様の方法に従った。

すなわち、6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸 100 mg (0.51 mmol) & [(4-アミノ-o-フェニレン)ジオキシ]二酢酸 <math>t-ブチル 197 mg (0.56 mmol) & を縮合し、<math>n-ヘキサン&酢酸エチル&の混合溶媒から再結晶し、2-シアノ-6-[3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレンを無色固体&して 233 mg (86%)得た。

[0208]

融点: 162~163 deg C

¹H-NMR (DMSO- $_{6}$, 500MHz) δ_{TMS} : 10.40 (s, 1H),8.67(s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.27 (d, J=8.7Hz, 1H),8.20 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.12 (dd, J=8.6, 1.7Hz, 1H),7.89 (dd, J=8.5, 1.6Hz, 1H), 7.55 (d, J=2.4Hz, 1H),7.33 (dd, J=8.8, 2.3Hz, 1H), 6.93 (d, J=8.8Hz, 1H), 4.65 (s,4H),1.44 (bs, 18H)

[0209]

次に、2-シアノ-6-[3,4-ビス(ロブトキシカルボニルメトキシ)アニリノカルボニル]ナフタレン 200mg (0.38 mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)により精製し、化合物(26)をよう化水素酸塩で黄色固体として 100mg (3 工程で39%) を得た。

IR(KBr): 3350, 1730, 1670, 1510, 1160 cm⁻¹

[0210]

実施例 30

2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)アニ リノカルボニル]ナフタレン(化合物(23))

実施例 17 と同様の方法に従い、化合物(26)のよう化水素酸塩 90mg (0.13mmol)をトリフルオロ酢酸 1ml で処理し、化合物(23)をよう化水素酸塩で淡褐色固体として 62mg (84%) 得た。

[0211]

融点: >250 deg C

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 13.0-12.0 (bs, 1H),10.44 (s, 1H), 9.47 (s, 2H), 9.15 (s, 2H), 8.64 (s, 1H),8.52 (s, 1H), 8.29 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.21 (d, J=8.7Hz, 1H),8.11 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.86 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.42 (s, 1H),7.39 (d, J=7.5Hz, 1H), 6.90 (d, J=9.0Hz, 1H), 4.66 (bs, 4H)

anilino carbonyl } naphthalene (compound (26))

You followed method which is similar to Working Example 3

namely, 6-cyano -2- naphthalenecarboxylic acid 100 mg (0.51 mmol) with it condensed {(4 -amino-o-phenylene) dioxy } diacetic acid t- butyl 197 mg (0.56 mmol), the recrystallization did from mixed solvent of n- hexane and ethylacetate, 233 mg (86%) itacquired 2 -cyano-6- with {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl } naphthalene as colorless solid.

[0208]

melting point: 162~163 deg C

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆, 500 MHz);de <sub>TMS: 10.40 (s, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.27 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.20 (d, J=8.8 Hz, 1H), 8.12 (dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1H), 7.89 (dd, J=8.5, 1.6 Hz, 1H), 7.55 (d, J=2.4 Hz, 1H), 7.33 (dd, J=8.8, 2.3 Hz, 1H), 6.93 (d, J=8.8 Hz, 1H), 4.65 (s,4H), 1.44 (bs, 18H)

[0209]

Next, 2 -cyano-6- it converted cyano group of {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) anilino carbonyl } naphthalene 200 mg (0.38 mmol) to amidino group, it refined with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=5:1), compound (26) it acquired 100 mg (With 3 step 39%) with iodide hydrogen acid salt as yellow solid.

IR (KBr): 3350, 1730, 1670, 1510 and 1160 cm⁻¹ [0210]

Working Example 30

2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) anilino carbonyl} naphthalene (compound (23))

It treated iodide hydrogen acid salt 90 mg (0.13 mmol) of compound (26) with trifluoroacetic acid 1 ml in accordancewith method which is similar to Working Example 17, compound (23) 62 mg (84%)it acquired with iodide hydrogen acid salt as light brown solid.

[0211]

melting point: > 250 deg C

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 13.0-12.0 (bs,
1H), 10.44 (s, 1H), 9.47 (s, 2H), 9.15 (s, 2H), 8.64 (s, 1H),
8.52 (s, 1H),8.29 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.21 (d, J=8.7 Hz, 1H),
8.11 (d, J=8.9 Hz, 1H), 7.86 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.42 (s, 1H),
7.39 (d, J=7.5 Hz, 1H), 6.90 (d, J=9.0 Hz, 1H), 4.66 (bs,
4H)

IR(KBr): 3300, 3200, 1740, 1680, 1510 cm⁻¹ [0212]

実施例 31

〔〔4- (メチルアミノ)-o-フェニレン〕ジオキシ〕二酢酸 t-ブチル

[(4- アミノ-o-フェニレン)ジオキシ]二酢酸 t-ブチル 2.78g(7.85mmol) およびスクシンイミド 0.78g(7.85mmol)をエタノール 10ml に加え、これに 37% ホルムアルデヒド水溶液 0.64g(7.85mmol)を加え、3時間加熱還流した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)により精製し、[[4-(スクシンイミドメチルアミノ)-o-フェニレン]ジオキシ]二酢酸 t-ブチルを無色液体として 2.74g(77%) 得た。

[[4-(スクシンイミドメチルアミノ)-o-フェニレン]ジオキシ]二酢酸 t-ブチル 2.65g (5.70 mmol)をジメチルスルホキシド 10ml に溶解し、これに水素化ホウ素ナトリウム 220mg(5.70mmol)を加え、100 deg C で 30 分間撹拌した。

冷却後、反応液に水を注ぎ、ジエチルエーテル で抽出し、抽出液を水および食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-へ キサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、[〔4-(メチ ルアミノ)-o-フェニレン]ジオキシ]二酢酸 ι-ブチ ルを無色液体として 1.03g(49%)得た。

[0213]

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ $_{\text{THS}}$: 6.88-6.83 (m, 1H), 6.17-6.15 (m, 2H),4.57 (s, 2H), 4.51 (s, 2H), 2.78 (s, 3H), 1.48 (s, 18H)

IR(neat): 3400, 2950, 2900, 1740, 1510 cm⁻¹

[0214]

実施例 32

2-アミジノ-6-[3,4-ビス(t-ブトキシカルボニルメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]ナフタレン (化合物(25))

実施例3と同様の方法に従った。

すなわち、6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸 120mg (0.61mmol)と[[4- (メチルアミノ)-o-フェ ニレン]ジオキシ]ニ酢酸 t-ブチル 246mg (0.67mmol)とを縮合し、シリカゲルカラムクロマ IR (KBr): 3300, 3200, 1740, 1680 and 1510 cm⁻¹ [0212]

Working Example 31

{{4 - (methylamino) -o-phenylene } dioxy } diacetic acid t-butyl

 $\{(4\mbox{ -amino-o-phenylene}\)\mbox{ dioxy}\ \}\mbox{ diacetic acid t- butyl 2.78 g}\ (7.85\mbox{ mmol}\)\mbox{ and succinimide }0.78g\ (7.85\mbox{ mmol}\)\mbox{ in addition to the ethanol }10\mbox{ ml}\ ,3\mbox{ hours heating and refluxing it made this including }37\%\mbox{ formaldehyde aqueous solution }0.64g\ (7.85\mbox{ mmol}\).$

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, it refined the residue with silica gel column chromatography (ethylacetate: n- hexane=2:1), 2.74 g (77%) it acquired with {{4 - (succinimide methylamino) -o-phenylene} dioxy} diacetic acid t- butyl as colorless liquid.

It melted {{4 - (succinimide methylamino) -o-phenylene } dioxy } diacetic acid t- butyl 2.65 g (5.70 mmol) in dimethyl sulfoxide 10 ml , to this 30 min it agitated with 100 deg C including sodium borohydride 220 mg (5.70 mmol).

After cooling, you poured water to reaction mixture, extracted with the diethyl ether, washed extracted liquid with water, and saline dried with the anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, it refined residue with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=2:1), 1.03 g (49%) it acquired with {{4 - (methylamino) -o-phenylene} dioxy} diacetic acid t- butyl as colorless liquid.

[0213]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>THS: 6.88-6.83 (m, 1H),
6.17 - 6.15 (m, 2H), 4.57 (s, 2H), 4.51 (s, 2H), 2.78 (s,
3H),1.48 (s, 18H)

IR (neat): 3400, 2950, 2900, 1740 and 1510 cm⁻¹

[0214]

Working Example 32

2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) -N-methyl anilino carbonyl } naphthalene (compound (25))

You followed method which is similar to Working Example 3.

namely, 6-cyano -2- naphthalenecarboxylic acid 120 mg (0.61 mmol) with it condensed {{ 4 - (methylamino) -o-phenylene } dioxy } diacetic acid t- butyl 246 mg (0.67 mmol), itrefined with silica gel column chromatography (n-

トグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、2-[3,4-ビス(L-ブトキシカルボニルメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]-6-シアノナフタレンを無色固体として 267mg (80%) 得た。

[0215]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS}: 8.11 (s, 1H), 7.89 (s, 1H),7.83 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.6Hz, 1H),7.56 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H), 7.44 (dd, J=8.5, 1.5Hz, 1H),8.71 (s, 1H), 8.56 (s, 2H), 4.48 (s, 2H), 4.47 (s, 2H), 3.49(s, 3H),1.47 (s, 9H), 1.37 (s, 9H)

IR(KBr): 2950, 2200, 1740, 1640, 1500, 1150 cm⁻¹

[0216]

次に、2-[3,4-ビス(1-ブトキシカルボニルメトキシ)-N-メチルアニリノカルボニル]-<math>6-シアノナフタレン 260mg (0.48mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)により精製し、化合物(25)をよう化水素酸塩で無色固体として173mg (52%) 得た。

[0217]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 9.81-9.10 (bs, 3H), 8.37 (s, 1H),8.05 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.98 (s, 1H), 7.90 (d, J=8.5Hz, 1H),7.76 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.50 (d, J=8.7Hz, 1H), 6.99 (s, 1H),6.63 (s, 2H), 4.62 (s, 2H), 4.53 (s, 2H), 3.37 (s, 3H),1.44 (s, 9H), 1.30 (s, 9H)

IR(KBr): 3300, 1740, 1620, 1500, 1160 cm⁻¹

[0218]

実施例 33

2-アミジノ-6-[3,4-ビス(カルボキシメトキシ)-N-メ チルアニリノカルボニル]ナフタレン(化合物(24))

実施例 17 と同様の方法に従い、化合物(25)のよう化水素酸塩 173mg (0.25mmol)をトリフルオロ酢酸 1ml で処理し、化合物(24)をよう化水素酸塩で黄色固体として 130mg (90%)得た。

[0219]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 9.38 (bs, 2H), 9.26 (bs, 2H),8.35 (s, 1H), 8.04 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.94 (s, 1H),7.90 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.75 (d, J=10.0Hz, 1H),7.50 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.00 (s, 1H), 6.61 (s, 2H), 4.61 (s, 2H),4.54 (s, 2H), 3.36 (s, 3H)

IR(KBr): 3100, 1640, 1500, 1180, 1140 cm⁻¹

hexane: ethylacetate=2:1), 267 mg (80%) it acquired 2 - {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) -N- methyl anilino carbonyl} - 6 -cyano naphthalene as colorless solid.

[0215]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.11 (s, 1H), 7.89 (s, 1H), 7.83 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.56 (dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 7.44 (dd, J=8.5, 1.5 Hz, 1H), 8.71 (s, 1H), 8.56 (s, 2H), 4.48 (s, 2H), 4.47 (s, 2H), 3.49 (s, 3H), 1.47 (s, 9H), 1.37 (s, 9H)

IR (KBr): 2950, 2200, 1740, 1640, 1500 and 1150 cm⁻¹

[0216]

Next, 2 - {3 and 4 -bis (t-butoxycarbonyl methoxy) -N-methyl anilino carbonyl } - 6 -cyano naphthalene 260 mg it converted cyano group of (0.48 mmol) to amidino group,it refined with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=5:1), compound (25) 173 mg (52%) it acquiredwith iodide hydrogen acid salt as colorless solid.

[0217]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.8 1- 9.10 (bs,
3H), 8.37 (s, 1H), 8.05 (d, J=8.8 Hz, 1H), 7.98 (s, 1H), 7.90
(d, J=8.5 Hz, 1H), 7.76 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.50 (d, J=8.7 Hz,
1H), 6.99 (s, 1H), 6.63 (s, 2H), 4.62 (s, 2H), 4.53 (s, 2H),
3.37 (s, 3H), 1.44 (s, 9H), 1.30 (s, 9H)

IR (KBr): 3300, 1740, 1620, 1500 and 1160 cm⁻¹ [0218]

Working Example 33

2 -amidino-6- {3 and 4 -bis (carboxy methoxy) -N- methyl anilino carbonyl } naphthalene (compound (24))

It treated iodide hydrogen acid salt 173 mg (0.25 mmol) of compound (25) with trifluoroacetic acid 1 ml in accordancewith method which is similar to Working Example 17, compound (24) 130 mg (90%) it acquired with iodide hydrogen acid salt as yellow solid.

[0219]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.38 (bs, 2H),
9.26 (bs, 2H), 8.35 (s, 1H), 8.04 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.94 (s,
1H), 7.90 (d, J=8.8 Hz, 1H), 7.75 (d, J=10.0 Hz, 1H), 7.50
(d, J=8.4 Hz, 1H), 7.00 (s, 1H), 6.61 (s, 2H), 4.61 (s, 2H),
4.54 (s, 2H), 3.36 (s, 3H)

IR (KBr): 31 00, 1640, 1500, 1180 and 1140 cm⁻¹

[0220]

実施例 34

2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン(化合物(76))

水素化ナトリウム (60%) 80mg(2.00mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 2ml に懸濁させ、これに、実施例 21 と同様の方法で得られた 2-シアノ -6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン 576mg(1.60mmol)を N,N-ジメチルホルムアミド 5ml に溶解した溶液を室温で滴下し、そのまま 2.5 時間撹拌した。

反応液にヨードメタン 0.25ml(4.0mmol)を室温で 滴下し、そのまま 4 時間撹拌した。

反応液に水 20ml を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:酢酸エチル=6:1)により精製し、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレンを無色固体として 539mg(90%) 得た。

[0221]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 8.14(s, 1H), 7.76 (d, J=8.5Hz, 2H),7.58 (dd, J=8.5, 1.8Hz, 1H), 7.53 (d, J=1.8Hz, 1H),7.33-7.23 (m, 1H), 7.30 (d, J=8.8Hz, 2H), 6.65 (d, J=8.8Hz, 2H),4.53 (s, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.58 (s, 3H)

IR(KBr): 2250, 1760, 1625, 1605, 1210, 1185 cm⁻¹

[0222]

次に実施例 3 と同様の方法に従い、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン 487mg (1.30 mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=10:1)により精製し、化合物(76)をよう化水素酸塩で淡黄色固体として 460mg (3 工程で 68%) を得た。

[0223]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 9.50-8.85 (m, 4H), 8.40 (s, 1H),8.00 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.99 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.86 (d, J=1.2Hz, 1H),7.76 (dd, J=8.8, 1.2Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.8, 1.9Hz, 1H),7.26 (d, J=8.7Hz, 2H), 4.72 (s, 2H), 6.74 (d, J=8.7Hz, 2H),3.36 (s, 3H), 3.49 (s, 3H)

[0220]

Working Example 34

2 -amidino-6- {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N-methylamino } naphthalene (compound (76))

sodium hydride (60%) suspension doing 80 mg (2.00 mmol) in N, N- dimethylformamide 2 ml, in this, 2-cyano-6- where it acquires with method which is similar to Working Example 2 1 it dripped solution which melts {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino} naphthalene 576 mg (1.60 mmol) in N, N- dimethylformamide 5 ml with the room temperature, 2.5 hours agitated that way.

In reaction mixture it dripped iodomethane 0.25 ml (4.0 mmol) with room temperature, 4 hours agitated that way.

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water 20 ml ,washed extracted liquid with saturated saline, and water after drying with the anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (methylene chloride: ethylacetate=6:1), 539 mg (90%)it acquired 2 -cyano-6- with {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N- methylamino} naphthalene as colorless solid.

[0221]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.14 (s, 1H), 7.76
(d, J=8.5 Hz, 2H), 7.58 (dd, J=8.5, 1.8 Hz, 1H), 7.53 (d,
J=1.8 Hz, 1H), 7.33 - 7.23 (m, 1H), 7.30 (d, J=8.8 Hz, 2H),
6.65 (d, J=8.8 Hz, 2H), 4.53 (s, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.58 (s,
3H)

IR (KBr): 2250, 1760, 1625, 1605, 1210 and 1185 cm⁻¹

[0222]

2 -cyano-6- it converted cyano group of {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N- methylamino} naphthalene 487 mg (1.30 mm ol) to amidino group inaccordance with method which is next similar to Working Example 3, itrefined with silica gel column chromatography (methylene chloride: methanol=10:1), compound (76) it acquired 460 mg (With 3 step 68%) with iodide hydrogen acid salt as pale yellow solid.

[0223]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.50-8.85 (m,
4H), 8.40 (s, 1H), 8.00 (d, J=8.8 Hz, 1H), 7.99 (d, J=8.8 Hz,
1H), 7.86 (d, J=1.2 Hz, 1H), 7.76 (dd, J=8.8, 1.2 Hz,
1H), 7.47 (dd, J=8.8, 1.9 Hz, 1H), 7.26 (d, J=8.7 Hz, 2H),
4.72 (s, 2H), 6.74 (d, J=8.7 Hz, 2H), 3.36 (s, 3H), 3.49 (s,
3H)

IR(KBr): 3070, 1750, 1670, 1610, 1215, 1180 cm⁻¹

[0224]

実施例 35

2-アミジノ-6-[4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイル-N-メチルアミノ]ナフタレン(化合物(75))実施例25 と同様の方法に従い、化合物(76)のよう化水素酸塩 104mg(0.200mmol)を加水分解し、逆相シリカゲル(YMC 社製、ODS-AQ-120-S-50)カラムクロマトグラフィー(水:メタノール=1:1~0:1)で精製し、化合物(75)を塩酸塩で淡黄色固体として70mg(84%)を得た。

融点:220-230 deg C(分解)

[0225]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 10.55-10.15 (m, 2H),9.38-9.05 (m, 2H), 8.38 (s, 1H), 7.98 (d,J=8.7Hz,2H),7.84 (d, J=1.9Hz, 1H), 7.74 (d, J=8.7Hz, 1H),7.47 (dd, J=8.7, 1.9Hz, 1H), 7.23 (d, J=8.8Hz, 2H),6.65 (d, J=8.8Hz, 2H), 4.39 (s, 2H), 3.48 (s, 3H)

IR(KBr): 3150, 1675, 1620, 1505, 1420, 1390, 1250, 1180 cm⁻¹

[0226]

実施例 36

2-アミジノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-ベンジルアミノ]ナフタレン(化合物(79))

実施例 34 と同様の方法に従い、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイルアミノ]ナフタレン 576mg(1.60mmol)にベンジルブロミド 376mg (2.20mmol)を反応させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:酢酸エチル=20:1~10:1)により精製し、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-ベンジルアミノ]ナフタレンを無色固体として 331mg(46%) 得た。

[0227]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 8.43 (s, 1H), 7.89(d, J=8.5Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.7Hz, 1H), 7.80-7.70 (m, 2H), 7.50-7.15 (m, 8H),6.75 (d, J=8.7Hz, 2H), 5.23 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.62 (s, 3H)

IR(KBr): 3450, 2260, 1755, 1620, 1220, 1185 cm⁻¹

[0228]

IR (KBr): 3070, 1750, 1670, 1610, 1215 and 1180 cm⁻¹

[0224]

Working Example 35

hydrolysis it did iodide hydrogen acid salt 104 mg (0.200 mmol) of compound (76) 2 -amidino-6- in accordancewith method which is similar to {4 - (carboxy methoxy) benzoyl-N- methylamino} naphthalene (compound (75)) Working Example 25, refined with reverse phase silica gel (YMC supplied, ODS-AQ-120-S-50) column chromatography (Water:methanol=1:1~0:1), compound (75) it acquired 70 mg (84%) with the acetate as pale yellow solid.

melting point:220-230 deg C (Disassembly)

[0225]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 10.55-1 0.1 5 (m, 2H), 9.38 - 9.05 (m, 2H), 8.38 (s, 1H), 7.98 (d,J=8.7 Hz,2H), 7.84 (d, J=1.9 Hz, 1H), 7.74 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.47 (dd, J=8.7, 1.9 Hz, 1H), 7.23 (d, J=8.8 Hz, 2H), 6.65 (d, J=8.8 Hz, 2H), 4.39 (s, 2H), 3.48 (s, 3H)

IR (KBr): 31 50, 1675, 1620, 1505, 1420, 1390, 1250 and $1180~\mathrm{cm}^{-1}$

[0226]

Working Example 36

2 -amidino-6- {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N-benzylamino } naphthalene (compound (79))

2-cyano-6- benzyl bromide 376 mg (2.20 mmol) reacting to $\{4$ - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl amino $\}$ naphthalene 576 mg (1.60 mmol) in accordance with method which is similar to Working Example 34, it refined with silica gel column chromatography (methylene chloride: ethylacetate=20:1~10:1),331 mg (46%) it acquired 2 -cyano-6- with $\{4$ - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N-benzylamino $\}$ naphthalene as colorless solid.

[0227]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.43 (s, 1H), 7.89 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.7 Hz, 1H), 7.80 - 7.70 (m, 2H), 7.50 - 7.15(m, 8H), 6.75 (d, J=8.7 Hz, 2H), 5.23 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.62 (s, 3H)

IR (KBr): 3450, 2260, 1755, 1620, 1220 and 1185 cm⁻¹

[0228]

次に実施例 3 と同様の方法に従い、2-シアノ-6-[4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンゾイル-N-ベンジルアミノ]ナフタレン 329mg (0.73mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=12:1~6:1)により精製し、化合物(79)をよう化水素酸塩で淡黄色固体として 218mg (3 工程で50%)を得た。

[0229]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 9.45-8.80 (m, 4H), 8.33 (s, 1H),7.93 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.90 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.75 (s, 1H),7.72 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.44-7.15 (m, 8H), 6.74 (d, J=8.7Hz, 2H),5.24 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.63 (s, 3H)

IR(KBr): 3150, 1735, 1660, 1600, 1485, 1210, 1165 cm⁻¹

[0230]

実施例 37

2-アミジノ-6-〔4-(カルボキシメトキシ)ベンゾイル -N-ベンジルアミノ〕ナフタレン(化合物(78))

実施例 25 と同様の方法に従い、化合物(79)のよう化水素酸塩 60mg(0.10mmol)を加水分解し、化合物(78)を塩酸塩で淡黄色固体として40mg(82%)を得た。

[0231]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 10.47-10.15 (m, 2H),9.48-9.02 (m, 2H), 8.29 (s, 1H), 7.91 (d, J=8.5Hz, 2H),7.73 (s, 1H), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.47-7.13 (m, 8H),6.65 (d, J=8.4Hz, 2H), 5.23 (s, 2H), 4.39 (s, 2H)

IR(KBr): 3250, 1680, 1610, 1515, 1505, 1420, 1400, 1230, 1180 cm⁻¹

[0232]

実施例 38

トランス-(4-アミノシクロヘキシルオキシ)酢酸 t-ブチル

トランス-4-アミノシクロヘキサノール 5.00g (43.4mmol)、N, N-ジメチルウレア 3.82g (43.4mmol)、37%ホルマリン 50ml、N-メチルモルホリン 9.54ml (86.8mmol)およびジオキサン 10ml の混合液にトルエン 200ml を加え、共沸下に水を除去しながら約5時間加熱した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=50:1~10:1)により精製し、トランス 2 -cyano-6- it converted cyano group of {4 - (methoxycarbonyl methoxy) benzoyl-N- benzylamino } naphthalene 329 mg (0.73 mmol) to amidino group inaccordance with method which is next similar to Working Example 3, itrefined with silica gel column chromatography (methylene chloride: methanol=12:1~6:1), compound (79) it acquired 218 mg (With 3 step 50%) with iodide hydrogen acid salt as pale yellow solid.

[0229]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 9.45-8.80 (m,
4H), 8.33 (s, 1H), 7.93 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.90 (d, J=8.6 Hz,
1H), 7.75 (s, 1H), 7.72 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.44 - 7.15 (m,
8H), 6.74 (d, J=8.7 Hz, 2H), 5.24 (s, 2H), 4.72 (s, 2H), 3.63 (s, 3H)

IR (KBr): 31 50, 1735, 1660, 1600, 1485, 1210 and 1165 cm

[0230]

Working Example 37

2 -amidino-6- {4 - (carboxy methoxy) benzoyl-N-benzylamino} naphthalene (compound (78))

iodide hydrogen acid salt 60 mg (0.10 mmol) of compound (79) hydrolysis was done in accordance with the method which is similar to Working Example 2 5, compound (78) 40 mg (82%) were acquired with acetate as pale yellow solid.

[0231]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 10.47-1 0.1 5 (m, 2H), 9.48 - 9.02 (m, 2H), 8.29 (s, 1H), 7.91 (d, J=8.5 Hz, 2H), 7.73 (s, 1H), 7.69 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.47 - 7.13 (m, 8H), 6.65 (d, J=8.4 Hz, 2H), 5.23 (s, 2H), 4.39 (s, 2H)

IR (KBr): 3250, 1680, 1610, 1515, 1505, 1420, 1400, 1230 and 1180 cm⁻¹

[0232]

Working Example 38

trans- (4 -amino cyclohexyloxy) t-butyl acetate

While trans-4- amino cyclohexanol 5.00g (43.4 mmol), N, N-dimethyl urea 3.82g (43.4 mmol), 37% formalin 50 ml N-methylmorpholine 9.54 ml (86.8 mmol) and in mixed solution of the dioxane 10 ml removing water under azeotropic boiling including toluene 200 ml,approximately 5 hours it heated.

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, it refined the residue with silica gel column chromatography (methylene chloride: methanol=50:1~10:1),

-5-(4-ヒドロキシシクロヘキシル)-1,3-ジメチルヘキサヒドロ-2-オキソ-1,3,5-トリアジンを無色固体として 7.40g (75%) 得た。

[0233]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS} : 4.21 (s, 4H), 3.68-3.55 (m, 1H),3.46 (d, J=4.6Hz, 1H), 2.85 (s, 6H), 2.90-2.74 (m, 1H),2.13-1.88 (m, 4H), 1.46-1.23 (m, 4H)

[0234]

トランス-5-(4-ヒドロキシシクロヘキシル)-1,3-ジメチルヘキサヒドロ-2-オキソ-1,3,5-トリアジン1.00g (4.40mmol)およびブロモ酢酸 t-ブチル1.29g (6.60mmol)をトルエン 13ml に溶解し、これに硫酸水素テトラ-n-ブチルアンモニウム45mg (0.13mmol)を加え、水酸化ナトリウム13.2g (330mmol)を水 13.2ml に溶解した溶液を滴下し、室温で15時間攪拌した。

有機層を分液し、水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=20:1)により精製し、トランス-5-[4-[(ι-ブトキシカルボニル)メチルオキシ]シクロヘキシル]-1,3-ジメチルヘキサヒドロ-2-オキソ-1,3,5-トリアジンを無色固体として 680mg (45%) 得た。

[0235]

¹H-NMR (CDCl₃) δ_{TMS} : 4.20 (s, 4H), 3.98 (s, 2H),3.49-3.23 (m, 1H), 2.84 (s, 6H), 2.88-2.75 (m, 1H),2.18-2.06 (m, 2H), 2.06-1.93 (m, 2H), 1.47 (s, 9H),1.44-1.16 (m, 4H)

[0236]

トランス-5-[4-[(ι-ブトキシカルボニル)メチルオキシ]シクロヘキシル]-1,3-ジメチルヘキサヒドロ-2-オキソ-1,3,5-トリアジン 300mg (0.879mmol)を <math>ι-ブタノール 5ml に溶解し、これに飽和塩化アンモンニウム水溶液 5ml を加え、2 時間加熱還流した。

反応液を IN 水酸化ナトリウム水溶液で pHIO にしたのちベンゼンで抽出し、抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化 メチレン:メタノール=10:1~5:1)により精製し、トラ ンス-(4-アミノシクロヘキシルオキシ)酢酸 ι-ブチ 7.40 g (75%) it acquired trans-5- (4 -hydroxy cyclohexyl) - land 3 -dimethyl hexahydro -2- oxo-1,3,5-triazine as colorless solid.

[0233]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 4.21 (s, 4H), 3.68 3.55 (m, 1H), 3.46 (d, J=4.6 Hz, 1H), 2.85 (s, 6H), 2.90 2.74(m, 1H), 2.13 - 1.88 (m, 4H), 1.46 - 1.23 (m, 4H)

[0234]

trans-5- (4 -hydroxy cyclohexyl) - 1 and 3 -dimethyl hexahydro -2- oxo-1,3,5-triazine 1.00g (4.40 mmol) and it melted bromoacetic acid t- butyl 1.29 g (6.60 mmol) in toluene 13 ml, it dripped solution which melts sodium hydroxide 13.2g (330 mm ol) in water 13.2 ml including hydrogen sulfate tetra-n- butyl ammonium 45 mg (0.13 mmol), in this, 15 hours agitated with room temperature.

separating it did organic layer, washed with water, dried with the anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum,it refined residue with silica gel column chromatography (methylene chloride: methanol=20:1), 680 mg (45%) it acquired the trans-5- {4 - {(t-butoxycarbonyl) methyl oxy} cyclohexyl} - 1 and 3 -dimethyl hexahydro -2-oxo-1,3,5-triazine as colorless solid.

[0235]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 4.20 (s, 4H), 3.98
(s, 2H), 3.49 - 3.23 (m, 1H), 2.84 (s, 6H), 2.88 - 2.75(m,
1H), 2.18 - 2.06 (m, 2H), 2.06 - 1.93 (m, 2H), 1.47 (s, 9H),
1.44 - 1.16 (m, 4H)

[0236]

trans-5- {4 - {(t-butoxycarbonyl) methyl oxy} cyclohexyl} - 1 and 3 -dimethyl hexahydro -2- oxo-1,3,5-triazine 300 mg it melted (0.879 mmol) in t-butanol 5 ml, 2 hours heating and refluxing it made this including saturated ammonium chloride Niu Δ aqueous solution 5 ml.

After with 1 Nsodium hydroxide water solution making pH 10, it extracted reaction mixture with benzene, washed extracted liquid with water, and saline driedwith anhydrous sodium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, it refined residue with silica gel column chromatography (methylene chloride: methanol=10:1~5:1), 130 mg (57%) it acquired with trans- (4 -amino

ルを無色固体として 130mg (57%) 得た。

[0237]

¹H-NMR (CDCl₃) δ_{TMS} : 3.98 (s, 2H), 4.24-3.42 (m, 1H),2.88-2.69 (m, 1H), 2.45-1.82 (m, 6H), 1.47 (s, 9H),1.50-1.07 (m, 4H)

[0238]

実施例 39

トランス-2-アミジノ-6-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]ナフタレン(化合物(30))

6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸 100mg (0.51mmol) およびトランス-(4-アミノシクロヘキシルオキシ)酢酸 t-ブチル 128mg (0.55mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド 5ml に溶解し、これに1-ヒドロキシ-1H-ベンゾトリアゾール 75mg (0.55mmol)および 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド 107mg (0.55mmol)を加え、室温で 18 時間撹拌した。

反応液に水 20ml を加え酢酸エチルで抽出した。

抽出液を水および食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-へ キサン/酢酸エチル=3:1~1:1)により精製し、トラ ンス-2-[(4-1-ブトキシカルボニルメトキシシクロ ヘキシル)アミノカルボニル]-6-シアノナフタレン を無色固体として 160mg (77%)得た。

[0239]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS}: 8.28 (s, 1H), 8.26 (s, 1H),8.10-7.85 (m, 3H), 7.67 (dd, J=8.4, 1.4Hz, 1H),6.09 (d, J=8.0Hz, 1H), 4.19-3.90 (m, 1H), 4.02 (s, 2H),3.48-3.31 (m, 1H), 2.31-2.05 (m, 4H), 1.49 (s, 9H),1.45-1.19 (m,4H)

[0240]

次に実施例 3 と同様の方法に従い、トランス-2-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]-6-シアノナフタレン 150mg (0.37mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲル(Chromatorex、NH型、富士シリシア化学)カラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)により精製し、化合物(30)を無色固体として 70mg (45%) 得た。

[0241]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 8.44 (s, 1H), 8.38

cyclohexyloxy) t-butyl acetate as colorless solid.

[0237]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 3.98 (s, 2H), 4.24 3.42 (m, 1H), 2.88 - 2.69 (m, 1H), 2.45 - 1.82(m, 6H), 1.47
(s, 9H), 1.50 - 1.07 (m, 4H)

0

[0238]

Working Example 39

trans -2- amidino-6- {(4 -t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } naphthalene (compound (30))

6 -cyano -2- naphthalenecarboxylic acid 100 mg (0.51 mmol) and it melted trans- (4 -amino cyclohexyloxy) t-butyl acetate 128 mg (0.55 mmol) in N, N- dimethylformamide 5 ml, in this18 -hour it agitated with room temperature 1 -hydroxy-1H-benzotriazole 75 mg (0.55 mmol) and 1 - (3 -dimethylaminopropyl) - 3 -ethyl carbodiimide 107 mg including (0.55 mmol).

In reaction mixture it extracted with ethylacetate including water 20 ml.

You washed extracted liquid with water, and saline dried with the anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum, it refined residue with silica gel column chromatography (n- hexane/ethylacetate=3:1~1:1), 160 mg (77%) it acquired the trans -2- {(4-t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} - 6-cyano naphthalene as colorless solid.

[0239]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 8.28 (s, 1H), 8.26
(s, 1H), 8.10 - 7.85 (m, 3H), 7.67 (dd, J=8.4, 1.4 Hz, 1H),
6.09 (d, J=8.0 Hz, 1H),4.19 - 3.90 (m, 1H), 4.02 (s, 2H),
3.48 - 3.31 (m, 1H), 2.31 - 2.05 (m, 4H), 1.49 (s, 9H), 1.451.19 (m,4H)

[0240]

trans -2- {(4 -t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} - 6 -cyano naphthalene 150 mg it converted cyano group of (0.37 mmol) to amidino group in accordance with method which is next similar to Working Example 3, itrefined with silica gel (chroma torex, NH form, Fuji Silysia Chemical Ltd. (DB 69-074-5500)) column chromatography (chloroform: methanol=5:1), 70 mg (45%) it acquired with the compound (30) as colorless solid.

[0241]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 8.44 (s, 1H), 8.38

(s, 1H),8.12-7.90 (m, 4H), 6.75 (bs, 1H), 4.00 (s, 2H), 3.90-3.75 (m, 1H),3.33-3.10 (m, 1H), 2.15-1.82 (m, 4H), 1.43 (s, 9H),1.40-1.22 (m, 4H)

[0242]

実施例 40

トランス-2-アミジノ-6-〔(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル〕ナフタレン(化合物(29))

実施例 17 と同様の方法に従い、化合物(30) 68mg (0.16mmol)をトリフルオロ酢酸 2ml で処理し、化合物(29)のトリフルオロ酢酸塩を無色固体として 70mg (91%)得た。

[0243]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} :9.47 (bs, 2H), 9.18 (bs, 2H),8.60-8.39 (m, 3H), 8.26 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.16 (d, J=8.6Hz, 1H),8.07 (dd, J=8.6, 2.0Hz, 1H), 7.85 (dd, J=8.6, 2.0Hz, 1H),4.05 (s, 2H), 4.02-3.70 (m, 1H), 3.50-3.25 (m, 1H),2.15-1.80 (m, 4H), 1.60-1.22 (m, 4H)

[0244]

実施例 41

3-(4-アミノシクロヘキシル)プロピオン酸 t-ブチル

(メトキシメチル)トリフェニルホスホニウムクロリド 27.8g (81.1mmol)にテトラヒドロフラン 280mlを加え、これに 1.6M n-ブチルリチウムの n-ヘキサン溶液 50.0ml (80.0mmol)を-40 deg C で30 分間で滴下し、そのまま 1 時間撹拌した。

次いで、4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シ クロヘキサノン 20.0g(81.0mmol)をテトラヒドロフ ラン 200ml に溶解した溶液を30分間で滴下し、 そのあと室温にもどして3.5 時間撹拌した。

反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ 有機層を取り、さらに水層を酢酸エチルで抽出 し、抽出液と有機層とを合わせて水および食塩 水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-へ キサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、4-(ベンジル オキシカルボニルアミノ)シクロヘキシリデンメチ ルメチルエーテルを無色固体として 7.02g(32%) 得た。

[0245]

¹H-NMR (CDCl₃) δ_{TMS} : 7.33 (m, 5H), 5.77 (s,

(s, 1H), 8.12 - 7.90 (m, 4H), 6.75 (bs, 1H), 4.00 (s, 2H),3.90 - 3.75 (m, 1H), 3.33 - 3.10 (m, 1H), 2.15 - 1.82 (m, 4H), 1.43 (s, 9H), 1.40 - 1.22(m, 4H)

[0242]

Working Example 40

trans -2- amidino-6- {(4 -carboxy methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} naphthalene (compound (29))

compound (30) it treated 68 mg (0.16 mmol) with trifluoroacetic acid 2 ml in accordance with method which is similar to Working Example 17, 70 mg (91%) it acquired with trifluoroacetate of compound (29) as colorless solid.

[0243]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS :9.47 (bs, 2H),
9.18 (bs, 2H), 8.60 - 8.39 (m, 3H), 8.26 (d, J=8.6 Hz, 1H),
8.16 (d, J=8.6 Hz, 1H),8.07 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H), 7.85
(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H), 4.05 (s, 2H), 4.02 - 3.70 (m, 1H),
3.50 - 3.25 (m, 1H), 2.15 - 1.80(m, 4H), 1.60 - 1.22 (m, 4H)

[0244]

Working Example 41

3 - (4 -amino cyclohexyl) propanoic acid t-butyl

In this - with 40 deg C it dripped n- hexane solution 50.0 ml (80.0 mmol) of 1.6 Mn-butyl lithium to (methoxymethyl) triphenyl phosphonium chloride 27.8g (81.1 mmol) with 30 min including tetrahydrofuran 280 ml, 1 hour agitated that way.

Next, 4 - it dripped solution which melts (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexanone 20.0g (81.0 mmol) in the tetrahydrofuran 200 ml with 30 min, after that reset to room temperature and 3.5 hours agitated.

You poured reaction mixture to saturated ammonium chloride aqueous solution and took organic layer, furthermoreextracted water layer with ethylacetate, together washed extracted liquid and the organic layer with water, and saline dried with anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum,refined residue with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=4:1), 7.02 g (32%) it acquired 4-with (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexylidene methyl methyl ether as colorless solid.

[0245]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS : 7.33 (m, 5H), 5.77

1H),5.10 (s, 2H), 4.69 (bs, 1H), 3.63 (m, 1H), 3.53 (s, 3H),2.20-1.80 (m, 6H), 1.34-1.05 (m, 2H)

IR(Neat): 3600-3100, 2900, 1670, 1530, 1300 cm

[0246]

4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシリデンメチルメチルエーテル 7.00g (25.5mmol)をテトラヒドロフラン 50ml に溶解し、これに 4N 塩酸 25ml を加え、室温で 4 時間 撹拌した。

反応液に飽和重曹水を加え弱アルカリ性にした のち酢酸エチルで抽出し、抽出液を水および食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキ シルカルバルデヒドを無色固体として 6.25g (94%)得た。

[0247]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS}: 9.65, 9.61 (each s, 1H), 7.34(m, 5H),5.02 (s, 2H), 4.73 (m, 1H), 3.50 (m, 1H), 2.30-1.10 (m, 9H)

[0248]

水素化ナトリウム(60%) 1.17g (28.9mmol)をテトラヒドロフラン 240ml に懸濁し、これに、ジエチルホスホノ酢酸 t-ブチル (95% 純度) 6.15g (25.8mmol)をテトラヒドロフラン 60ml に溶解した溶液を氷冷下に 15 分間で滴下した。

このあと室温にもどし30分間撹拌した。

反応液を再び氷冷し、これに 4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシルカルバルデヒド 6.15g (23.4mmol)をテトラヒドロフラン 60ml に溶解した溶液を 45 分間で滴下し、このあと室温で1時間撹拌した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣に 酢酸エチルと食塩水を加え有機層を取り、水お よび食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-へキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、 β -[4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキシル]アクリル酸 1-ブチルを無色固体として 7.02g (32%) 得た。

(s, 1H), 5.10 (s, 2H), 4.69 (bs, 1H), 3.63 (m, 1H), 3.53 (s, 3H),2.20 - 1.80 (m, 6H), 1.34 - 1.05 (m, 2H)

IR (Neat): 3600 - 31 00, 2900, 1670, 1530 and 1300 cm⁻¹

[0246]

4 - It melted (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexylidene methyl methyl ether $7.00g\ (25.5\ mmol\)$ in tetrahydrofuran $50\ ml$, in this 4 hours itagitated with room temperature including 4 Nhydrochloric acid $25\ ml$

In reaction mixture after making weakly alkaline, including sodium bicarbonate-saturated water it extracted with ethylacetate, washed extracted liquid with water, and saline driedwith anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum,6.25 g (94%) it acquired 4 - with (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexyl carbaldehyde as colorless solid.

[0247]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 9.65, 9.61 (each s, 1H), 7.34 (m, 5H), 5.02 (s, 2H), 4.73 (m, 1H), 3.50 (m, 1H), 2.30-1.10 (m, 9H)

[0248]

sodium hydride (60%) 1.17 g (28.9 mmol) suspension were done in tetrahydrofuran 240 ml, inthis, diethyl phosphono t-butyl acetate (95% purity) solution which melts 6.15 g (25.8 mmol) in tetrahydrofuran 60 ml was dripped to under ice cooling with 15 min.

You reset to room temperature after this and 30 min agitated.

ice cooling it did reaction mixture again, in this 4 - it dripped solution which melts (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexyl carbaldehyde 6.15g (23.4 mmol) in tetrahydrofuran 60 ml with 45 min, 1 hour agitated with room temperature after this.

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, it took organic layer in residue including ethylacetate and saline, washed with water, and saline dried with anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum,refined residue with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=4:1), 7.02 g (32%) it acquired the;be- with {4 - (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexyl} t-butyl acrylate as colorless solid.

[0249]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS}: 7.34 (m, 5H),6.83 (dd, J=15.8, 6.8Hz, 0.5H), 6.75 (dd, J=15.8, 6.8Hz, 0.5H),5.72 (dd, J=15.8, 1.3Hz, 0.5H), 5.68 (dd, J=15.8, 1.3Hz, 0.5H),5.08 (s, 2H), 4.85, 4.75 (each bs, 1H), 3.81, 3.45 (each bs, 1H),1.48 (s, 9H), 2.30-1.10 (m, 8H)

IR(KBr): 3700-3100, 2900, 1710, 1700, 1650, 1510 cm⁻¹

[0250]

β-[4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)シクロ ヘキシル]アクリル酸 ι-ブチル 7.00g (19.5mmol)をメタノール 200ml に溶解し、これ に10% パラジウム炭素 700mgを加え、水素雰 囲気下、室温で24時間撹拌した。

反応液を濾過し、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をn-ヘキサンと酢酸エチルとの混合溶媒で洗浄し、3-(4-アミノシクロヘキシル)プロピオン酸(-7)-アルを無色固体として(85%)得た。

[0251]

融点:39-40 deg C

 1 H-NMR (CDCl₃) δ_{TMS} : 8.00 (bs, 2H), 2.88 (m, 1H),2.19 (m, 2H), 1.91 (d, J=9.9Hz, 2H), 1.73 (d, J=9.9Hz, 2H),1.39 (s, 9H), 1.60-0.80 (m, 8H)

IR(KBr): 2900, 1720, 1360, 1160 cm⁻¹

[0252]

実施例 42

2-アミジノ-6-{[4-(2-エトキカルボニルエチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]ナフタレン(化合物(15))

実施例 10 と同様の方法に従い、6-シアノ-2-ナフタレンカルボン酸 207mg (1.05mmol) と 3-(4-アミノシクロヘキシル)プロピオン酸 t-ブチル250mg (1.10mmol)とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1~1:1)により精製し、2-〔[4-(2-t-ブトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル〕アミノカルボニルコー6-シアノナフタレンを無色固体として 337mg (79%) 得た。

[0253]

¹H-NMR (CDCl₃) δ_{TMS} : 8.29 (s, 1H), 8.25 (d, J=0.8Hz, 1H),8.04-7.89 (m, 3H), 7.70-7.64 (m, 1H),6.33, 6.11 (each d, J=7.9Hz, 1H), 4.35-4.22,

[0249]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 7.34 (m, 5H), 6.83 (dd, J=15.8, 6.8 Hz, 0.5H), 6.75 (dd, J=15.8, 6.8 Hz, 0.5H), 5.72 (dd, J=15.8, 1.3 Hz, 0.5H), 5.68 (dd, J=15.8, 1.3 Hz, 0.5H), 5.08 (s, 2H),4. 85 and 4. 75 (each bs, 1H), 3. 81 and 3. 45 (each bs, 1H), 1.48 (s, 9H), 2.30 - 1.10 (m, 8H)

IR (KBr): 3700 - 31 00, 2900, 1710, 1700, 1650 and 1510 cm

[0250]

The;be - it melted {4 - (benzyloxycarbonyl amino) cyclohexyl} t-butyl acrylate 7.00g (19.5 mmol) in methanol 200 ml, in this under the hydrogen atmosphere, 24 hours it agitated with room temperature including 10% palladium-carbon 700 mg.

It filtered reaction mixture, from filtrate removed low boiling substance under the vacuum, washed residue with mixed solvent of n- hexane and ethylacetate, 3.78 g (85%) it acquired 3 - with (4 -amino cyclohexyl) propanoic acid t-butyl as colorless solid.

[0251]

melting point:39-40 deg C

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.00 (bs, 2H), 2.88
(m, 1H), 2.19 (m, 2H), 1.91 (d, J=9.9 Hz, 2H), 1.73 (d,
J=9.9 Hz, 2H), 1.39 (s, 9H), 1.60 - 0.80 (m, 8H)

IR (KBr): 2900, 1720, 1360 and 1160 cm⁻¹

[0252]

Working Example 42

2 -amidino-6- {{4 - (2 - ⊥ jp7 + carbonyl ethyl) cyclohexyl } amino carbonyl } naphthalene (compound (15))

6-cyano -2- naphthalenecarboxylic acid 207 mg (1.05 mmol) with 3 - it condensed (4 -amino cyclohexyl) propanoic acid t-butyl 250 mg (1.10 mmol) in accordance with method which is similar to Working Example 10, it refined with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=3:1~1:1),337 mg (79%) it acquired 2 - {{4 - (2 -t-butoxycarbonyl ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} - 6 -cyano naphthalene as colorless solid.

[0253]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.29 (s, 1H), 8.25 (d, J=0.8 Hz, 1H), 8.04 - 7.89 (m, 3H), 7.70 - 7.64 (m, 1H), 6.33 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 33 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 4. 07 - 1. 34 and 6. 11 (each d, J=7.9 Hz, 1H), 4.35 - 4. 22 and 6. 41 and 6. 41

4.07-3.92 (each m,1H),2.29-2.04 (m, 4H), 1.45 (s, 9H), 1.92-1.09 (m, 9H)

[0254]

2-[[4-(2-t-ブトキシカルボニルエチル)シクロへキシル]アミノカルボニル]-6-シアノナフタレン318mg (0.782mmol)をエタノール 15ml に溶解し、この溶液を氷冷し、塩化水素ガスを20分間吹き込んだのち、そのまま3時間攪拌した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣に クロロホルム20ml、飽和重曹水20mlを加え、30 分間攪拌した。

有機層を分液し、水層をクロロホルムで抽出し、 抽出液と有機層とを合わせて水および食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

濾過後、濾液から低沸点物を減圧下に留去し、 残渣に塩化アンモニウム 80mg (1.50mmol)、飽 和アンモニアエタノール溶液 10ml およびエタノ ール 10ml を加え、4 時間加熱還流した。

反応液から低沸点物を減圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=95:5~85:15)により精製し、化合物(15)を塩酸塩で無色固体として 330mg (2 工程で98%) を得た。

[0255]

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ_{TMS} : 9.47 (bs, 4H), 8.56 (s, 2H),8.54, 8.43 (each d, J=7.1Hz, 1H), 8.28 (dd, J=8.6, 1.6Hz, 1H),8.15 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.07 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.90 (d, J=8.5Hz, 1H),4.06 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.89-3.74, 3.49-3.39 (each m, 1H) ,2.32 (t, J=7.4Hz, 2H), 1.89 (t, J=7.1Hz, 3H), 1.92-0.98 (m, 1H)

[0256]

実施例 43

2-アミジノ-6-[[4-(2-カルボキシエチル)シクロへ キシル]アミノカルボニル]ナフタレン(化合物 (14))

実施例 25 と同様の方法に従い、化合物(15)の 塩酸塩 316mg(0.731mmol)を加水分解し、化合 物(14)を塩酸塩で無色固体として 118mg (40%) 得た。

[0257]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS}: 9.51 (bs, 2H), 9.25 (bs, 2H),8.55-8.50 (m, 3H), 8.26 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.16 (d, J=8.7Hz, 1H),8.07 (dd, J=8.7,

3.92 (each m,1H), 2.29 - 2.04 (m, 4H),1.45 (s, 9H), 1.92 - 1.09 (m, 9H)

[0254]

2 - {{4 - (2 -t-butoxycarbonyl ethyl) cyclohexyl } amino carbonyl } - 6 -cyano naphthalene 31 8 mg (0.782 mmol) was melted in ethanol 15 ml , this solution the ice cooling was done, 20 min after blowing hydrogen chloride gas, 3 hours was agitatedthat way.

From reaction mixture it removed low boiling substance under vacuum, 30 min itagitated to residue including chloroform 20 ml, sodium bicarbonate-saturated water 20 ml.

separating it did organic layer, extracted water layer with chloroform,together washed extracted liquid and organic layer with water, and saline dried with anhydrous magnesium sulfate.

After filtering, from filtrate it removed low boiling substance under vacuum,4 hours heating and refluxing it made residue ammonium chloride 80 mg (1.50 mmol), including saturated ammonia ethanol solution 10 ml and the ethanol 10 ml.

From reaction mixture low boiling substance was removed under vacuum, residue wasrefined with silica gel column chromatography (chloroform: methanol=95:5~85:15), compound (15) 330 mg (With 2 step 98%) were acquired with acetate as colorless solid.

[0255]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.47 (bs, 4H), 8.56 (s, 2H), 8.54 and 8.43 (each d, J=7.1 Hz, 1H), 8.28 (dd, J=8.6, 1.6 Hz, 1H), 8.15(d, J=8.5 Hz, 1H), 8.07 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.90 (d, J=8.5 Hz, 1H), 4.06 (q, J=7.1 Hz, 2H), 3.89 - 3.74 and 3.49 - 3.39 (each m, 1H), 2.32 (t, J=7.4 Hz, 2H), 1.89 (t, J=7.1 Hz, 3H), 1.92 - 0.98 (m, 1H)

[0256]

Working Example 43

2 -amidino-6- {{4 - (2 -carboxy ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} naphthalene (compound (14))

hydrolysis it did acetate 31 6 mg (0.731 mmol) of compound (15) in accordance with the method which is similar to Working Example 25, compound (14) 118 mg (40%) itacquired with acetate as colorless solid.

[0257]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 9.51 (bs, 2H),
9.25 (bs, 2H), 8.55 - 8.50 (m, 3H), 8.26 (d, J=8.7 Hz, 1H),
8.16 (d, J=8.7 Hz, 1H), 8.07 (dd, J=8.7, 1.3 Hz, 1H), 7.87

1.3Hz, 1H), 7.87 (dd, J=8.7, 1.6Hz, 1H),3.85-3.74 (m, 1H), 2.25 (t, J=7.6Hz, 2H), 1.94-1.76 (m, 4H),1.52-1.00 (m, 7H)

[0258]

実施例 44

6-シアノ-2-キノリンカルボン酸 6-アミノ-2-メチルキノリン 6.26g(39.6mmol)をテトラヒドロフラン50ml および水 100ml の混合溶媒に溶解し、この溶液に濃塩酸 9.9ml(118.7mmol)および亜硝酸ナトリウム 3.28g(47.5mmol)を水 20ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、20分間撹拌した。

この反応液に炭酸ナトリウム 4.2g(39.6mmol)を加え、pH を約4 としたのち、これを、シアン化カリウム 10.3g(158.3mmol)およびシアン化第一銅 7.09g(79.1mmol)を水 50ml に溶解した溶液に氷冷下に加え、30 分間撹拌した。

反応液に重曹水を加えて中和したのち、酢酸エチルで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1-2:1)により精製し、6-シアノ-2-メチルキノリンを黄色固体として 1.95g(29%)得た。

[0259]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 8.58 (d, J=1.4Hz, 1H),8.36 (d, J=8.4Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.8Hz, 1H),7.98 (dd, J=8.8, 1.4Hz, 1H), 7.57 (d, J=8.4Hz, 1H), 2.69 (s, 3H)

[0260]

6-シアノ-2-メチルキノリン 800mg(4.76mmol)を ピリジン 15ml に溶解し、この溶液に二酸化セ レン 1.06g(9.51mmol)を加え、110 deg Cで1時 間撹拌した。

反応液を室温にもどし、セレンの残渣を濾過で除去し、濾液に濃硫酸を加え酸性(pH3~4)とし、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、6-シアノ-2-キノリンカルボン酸を淡褐色固体として 782mg(83%)得た。

[0261]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 8.77 (d, J=1.5Hz, 1H),8.67 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.29 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.23 (d, J=8.6Hz, 1H),8.14 (dd, J=8.8, 1.5Hz, 1H)

(dd, J=8.7, 1.6 Hz, 1H), 3.85 - 3.74 (m, 1H), 2.25 (t, J=7.6 Hz, 2H), 1.94 - 1.76 (m, 4H), 1.52 - 1.00(m, 7H)

[0258]

Working Example 44

6 -cyano -2- quinoline carboxylic acid 6-amino -2- methyl quinoline 6.26g it melted (39.6 mmol) in mixed solvent of tetrahydrofuran 50 ml and water 100 ml, 20 min it agitated in addition to concentrated hydrochloric acid 9.9 ml (118.7 mmol) and solution which melts sodium nitrite 3.28g (47.5 mmol) in water 20 ml under ice cooling in this solution.

In this reaction mixture after approximately designating pH as 4 including sodium carbonate 4.2g (39.6 mmol), this, potassium cyanide 10.3g (158.3 mmol) and 30 min it agitated in solution which melts cuprous cyanide 7.09g (79.1 mmol) in water 50 ml in addition to the under ice cooling.

In reaction mixture after neutralizing including sodium bicarbonate water, it extracted with ethylacetate, after drying extracted liquid with anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate= $5:1\sim2:1$), 1.95 g (29%) it acquired 6-cyano-2- methyl quinoline as yellow solid.

[0259]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.58 (d, J=1.4 Hz, 1H), 8.36 (d, J=8.4 Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.8 Hz, 1H), 7.98 (dd, J=8.8, 1.4 Hz, 1H), 7.57 (d, J=8.4 Hz, 1H), 2.69 (s, 3H)

[0260]

6-cyano -2- methyl quinoline 800~mg it melted (4.76 mmol) in pyridine 15~ml , in this solution 1 hour itagitated with 110~deg~C including selenium dioxide 1.06g~(9.51~mmol).

You reset reaction mixture to room temperature, removed residue of selenium withfiltration, acidic (pH 3~4) with you did in filtrate including the concentrated sulfuric acid, you filtered solid which was precipitated, washed with the diethyl ether, 782 mg (83%) you acquired 6 -cyano -2- quinoline carboxylic acid as light brown solid.

[0261]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.77 (d, J=1.5 Hz, 1H), 8.67 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.29 (d, J=8.8 Hz, 1H), 8.23 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.14 (dd, J=8.8, 1.5 Hz, 1H)

[0262]

実施例 45

トランス-6-アミジノ-2-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]キノリン(化合物(64))

実施例10と同様の方法に従った。

すなわち、6-シアノ-2-キノリンカルボン酸231mg(1.17mmol)とトランス-(4-アミノシクロへキシルオキシ)酢酸 <math>t-ブチル 1.06g(9.51mmol)とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(<math>n-ヘキサン:酢酸エチル= $5:1\sim2:1$)により精製し、トランス-2-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]-<math>6-シアノキノリンを淡黄色固体として 406mg (85%) 得た。

[0263]

¹H-NMR (CDCl₃) δ _{TMS}: 8.45 (d, J=8.6Hz, 1H),8.39 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.30 (d, J=1.6Hz, 1H), 8.22 (d, J=8.8Hz, 1H),8.04 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.91 (dd, J=8.8, 1.6Hz, 1H),4.15-3.90 (m, 3H), 3.52-3.30 (m, 1H), 2.35-2.05 (m, 4H),1.85-1.12 (m, 13H)

[0264]

次にトランス-2-[(4-t-ブトキシカルボニルメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]-6-シアノキノリン 377mg(0.92mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲル(Chromatorex、NH型、富士シリシア化学)カラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)により精製し、化合物(64)を淡黄色固体として 89mg(23%)得た。

[0265]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS} : 8.33 (s, 1H), 8.28-7.90 (m, 5H),4.30-3.85 (m, 3H), 3.45-3.32 (m, 1H), 2.31-2.02 (m, 4H),1.73-1.30 (m, 13H)

[0266]

実施例 46

トランス-6-アミジノ-2-[(4-カルボキシメトキシシクロヘキシル)アミノカルボニル]キノリン(化合物(63))

実施例 17 と同様の方法に従い、化合物(64) 83mg(0.92mmol) をトリフルオロ酢酸 3ml で処理し、化合物(63)をトリフルオロ酢酸塩で無色固体として 93mg(80%)得た。

[0267]

[0262]

Working Example 45

trans-6-amidino -2- {(4 -t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } quinoline (compound (64))

You followed method which is similar to Working Example 10.

namely, 6-cyano -2- quinoline carboxylic acid 2 31 mg (1.17 mmol) with it condensed trans- (4-amino cyclohexyloxy) t-butyl acetate 1.06g (9.51 mmol), it refined with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:1~2:1), 406 mg (85%) it acquired trans -2- {(4-t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} - 6-cyano quinoline as the pale yellow solid.

[0263]

<sup>1H-nmr (CD Cl₃);de <sub>TMS: 8.45 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.39 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.30 (d, J=1.6 Hz, 1H), 8.22 (d, J=8.8 Hz, 1H), 8.04 (d, J=8.0 Hz, 1H), 7.91 (dd, J=8.8, 1.6 Hz, 1H), 4.15 - 3.90 (m, 3H), 3.52 - 3.30 (m, 1H), 2.35 - 2.05 (m, 4H), 1.85 - 1.12 (m, 13H)

[0264]

trans -2- {(4-t-butoxycarbonyl methoxy cyclohexyl) amino carbonyl} - 6-cyano quinoline 377 mg it converted cyano group of (0.92 mmol) to amidino group next, it refined with silica gel (chroma torex, NH form, Fuji Silysia Chemical Ltd. (DB 69-074-5500)) column chromatography (chloroform: methanol=10:1), 89 mg (23%) it acquiredwith compound (64) as pale yellow solid.

[0265]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.33 (s, 1H), 8.28
- 7.90 (m, 5H), 4.30 - 3.85 (m, 3H), 3.45 - 3.32(m, 1H), 2.31
- 2.02 (m, 4H), 1.73 - 1.30 (m, 13H)

[0266]

Working Example 46

trans-6-amidino -2- {(4 -carboxy methoxy cyclohexyl) amino carbonyl } quinoline (compound (63))

compound (64) it treated 83 mg (0.92 mmol) with trifluoroacetic acid 3 ml in accordance with method which is similar to Working Example 17, compound (63) 93 mg (80%) itacquired with trifluoroacetate as colorless solid.

[0267]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ_{TMS}: 12.51 (bs, 1H), 9.54 (bs, 2H),9.25 (bs, 2H), 8.73 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.71 (d, J=8.6Hz, 1H),8.61 (d, J=1.8Hz, 1H), 8.34 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.28 (d, J=8.6Hz, 1H),8.14 (dd, J=8.8, 1.8Hz, 1H)

[0268]

実施例 47

7-シアノ-2-キノリンカルボン酸 7-アミノ-2-キノリンカルボン酸メチル-塩酸塩 940mg(3.94mmol)をテトラヒドロフラン 50ml および水 20ml の混合 溶 媒 に 溶 解 し、この 溶 液 に 濃 塩 酸 0.98ml(11.8mmol)および 亜 硝酸ナトリウム 326mg(4.73mmol)を水 10ml に溶解した溶液を氷冷下に加え、30 分間撹拌した。

この反応液をシアン化カリウム 1.03g(15.8mmol) およびシアン化第一銅 705mg(7.88mmol)を水 20ml に溶解した溶液に 氷冷下に加え、30分間撹拌した。

反応液に重曹水を加えて中和したのち、酢酸エチルで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、低沸点物を減圧下に留去した。

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1~4:1)により精製し、7-シアノ-2-キノリンカルボン酸メチルを淡褐色固体として 420mg (50%) 得た。

[0269]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 8.68 (d, J=1.6Hz, 1H),8.40 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.33 (d, J=8.6Hz, 1H),8.02 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.81 (dd, J=8.4, 1.6Hz, 1H), 4.11 (s, 3H)

[0270]

7-シアノ-2-キノリンカルボン酸メチル340mg(1.60mmol)をテトラヒドロフラン 10ml および水 10ml の混合溶媒に溶解し、この溶液に水酸化リチウムー水和物を加え、室温で1時間撹拌した。

このあと IN 塩酸で酸性(pH2~3)とし、析出した 固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、7-シ アノ-2-キノリンカルボン酸を淡褐色固体として 420mg (66%) 得た。

[0271]

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ_{TMS} : 8.74 (s, 1H), 8.69(d, J=8.4Hz, 1H),8.28 (t, J=8.2Hz, 2H), 8.04 (d, J=8.4Hz, 1H)

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 12.51 (bs, 1H),
9.54 (bs, 2H), 9.25 (bs, 2H), 8.73 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.71 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.61 (d, J=1.8 Hz, 1H), 8.34 (d, J=8.8 Hz, 1H), 8.28 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.14 (dd, J=8.8, 1.8 Hz, 1H)

[0268]

Working Example 47

7 -cyano -2- quinoline carboxylic acid 7-amino -2- quinoline carboxylic acid methyl-acetate 940 mg it melted (3.94 mmol) in mixed solvent of tetrahydrofuran 50 ml and water 20 ml , 30 min it agitated in addition to concentrated hydrochloric acid 0.98 ml (11.8 mmol) and solution which melts sodium nitrite 326 mg (4.73 mmol) in water 10 ml under ice cooling in this solution.

This reaction mixture potassium cyanide 1.03g (15.8 mmol) and 30 min it agitated in solution whichmelts cuprous cyanide 705 mg (7.88 mmol) in water 20 ml in addition to under ice cooling.

In reaction mixture after neutralizing including sodium bicarbonate water, it extracted with ethylacetate, after drying extracted liquid with anhydrous magnesium sulfate, it removed low boiling substance under vacuum.

It refined residue which it acquires with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=5:1~4:1), 420 mg (50%)it acquired 7-cyano -2- quinoline carboxylic acid methyl as light brown solid.

[0269]

 $<\!\!$ sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de $<\!\!$ sub>TMS : 8.68 (d, J=1.6 Hz, 1H), 8.40 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.33 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.02 (d, J=8.4 Hz, 1H), 7.81 (dd, J=8.4, 1.6 Hz, 1H), 4.11 (s, 3H)

[0270]

7 -cyano -2- quinoline carboxylic acid methyl 340 mg it melted (1.60 mmol) in mixed solvent of tetrahydrofuran 10 ml and water 10 ml, in this solution 1 hour it agitated with room temperature including the lithium hydroxide monohydrate.

acidic (pH 2~3) with it did with 1 Nhydrochloric acid after this, it filtered the solid which was precipitated, washed with diethyl ether, 420 mg (66%) itacquired 7 -cyano -2- quinoline carboxylic acid as light brown solid.

[0271]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS : 8.74 (s, 1H), 8.69
(d, J=8.4 Hz, 1H), 8.28 (t, J=8.2 Hz, 2H), 8.04 (d, J=8.4 Hz,
1H)

[0272]

実施例 48

トランス-7-アミジノ-2-{(4-(2-エトキシカルボニル エチル)シクロヘキシル]アミノカルボニル]キノリ ン(化合物(56))

実施例 10 と同様の方法に従い、7-シアノ-2-キノリンカルボン酸 100 mg(0.50 mmol)とトランス -3-(4-アミノシクロヘキシル)プロピオン酸エチル 111 mg(0.56 mmol)とを縮合し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン: 酢酸エチル=3:1-2:1)により精製し、トランス-2-[(4-(2-エトキシカルボニルエチル)シクロヘキシル)アミノカルボニル 3-7-シアノキノリンを黄色油状として 153 mg(80%) 得た。

[0273]

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ _{TMS}: 8.52 (s, 1H), 8.46(d, J=8.6Hz, 1H), 8.36 (d, J=8.6Hz, 1H), 7.99 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.77 (d, J=8.4Hz, 1H),4.14 (q, J=7.0Hz, 2H), 4.09-3.85 (m, 1H), 2.35 (t, J=7.4Hz, 2H),2.25-2.21 (m, 2H), 2.03-1.80 (m, 2H), 1.80-1.51 (m, 3H),1.51-1.05 (m, 6H)

[0274]

次に実施例 42 と同様の方法に従い、トランス-2-[[4-(2-x)++)カルボニルエチル)シクロヘキシル] アミノカルボニル] -7- シアノキノリン 100mg(0.26mmol)のシアノ基をアミジノ基に変換し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール= 100:1~5:1)により精製し、化合物 (56) を塩酸塩で淡黄色固体として 56mg (49%) を得た。

[0275]

実施例 49

トランス-7-アミジノ-2-[[4-(2-カルボキシエチル) シクロヘキシル]アミノカルボニル]キノリン(化合 物(55))

実施例 25 と同様の方法に従い、化合物(56)の 塩酸塩 50mg(0.12mmol)を加水分解し、化合物 (55)を塩酸塩で無色固体として 24mg(47%)得 た。

[0276]

¹H-NMR (DMSO- $_{6}$) δ_{TMS} : 12.04 (bs, 1H), 9.72 (bs, 2H),9.50 (bs, 2H), 8.71 (d, J=8.4Hz, 1H), 8.69 (s, 1H),8.63 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.33 (d, J=8.4Hz, 1H), 8.30 (d, J=8.4Hz, 1H),8.05 (d, J=8.6Hz, 1H), 3.98-3.68 (m, 1H), 2.25 (t, J=7.6Hz, 2H),2.02-0.89 (m, 11H)

[0272]

Working Example 48

trans-7-amidino -2- {{4 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) cyclohexyl } amino carbonyl } quinoline (compound (56))

7 -cyano -2- quinoline carboxylic acid 100 mg (0.50 mmol) with it condensed trans-3- (4 -amino cyclohexyl) ethyl propionate 111 mg (0.56 mmol) in accordance with method which is similar to Working Example 10, it refined with silica gel column chromatography (n- hexane: ethylacetate=3:1~2:1),153 mg (80%) it acquired trans -2- {{4 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} -7 -cyano quinoline as yellow oily.

[0273]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 8.52 (s, 1H), 8.46 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.36 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.99 (d, J=8.4 Hz, 2H), 7.77 (d, J=8.4 Hz, 1H), 4.14 (q, J=7.0 Hz, 2H),4.09 - 3.85 (m, 1H), 2.35 (t, J=7.4 Hz, 2H), 2.25 - 2.21 (m, 2H), 2.03 - 1.80 (m, 2H), 1.80 - 1.51 (m, 3H), 1.51 - 1.05 (m, 6H)

[0274]

trans -2- {{4 - (2 -ethoxy carbonyl ethyl) cyclohexyl} amino carbonyl} - 7 -cyano quinoline 100 mg it converted cyano group of (0.26 mmol) to amidino group in accordance with method which is next similar to Working Example 42, itrefined with silica gel column chromatography (chloroform: methanol= 100:1~5:1), compound (56) it acquired 56 mg (49%) with acetate as pale yellow solid.

[0275]

Working Example 49

trans-7-amidino -2- {{4 - (2 -carboxy ethyl) cyclohexyl } amino carbonyl } quinoline (compound (55))

hydrolysis it did acetate 50 mg (0.12 mmol) of compound (56) in accordance with the method which is similar to Working Example 25, compound (55) 24 mg (47%) itacquired with acetate as colorless solid.

[0276]

<sup>1H-nmr (DMSO-d₆);de <sub>TMS: 12.04 (bs, 1H),
9.72 (bs, 2H), 9.50 (bs, 2H), 8.71 (d, J=8.4 Hz, 1H), 8.69 (s,
1H), 8.63 (d, J=8.6 Hz, 1H), 8.33 (d, J=8.4 Hz, 1H), 8.30 (d,
J=8.4 Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.6 Hz, 1H), 3.98 - 3.68 (m, 1H),
2.25 (t, J=7.6 Hz, 2H), 2.02 - 0.89 (m, 11H)

ľ	റാ	7	7	٦
L	UΖ	1	1	1

[0277]

製剤例1:錠剤					
Formulation Example 1:tablets					
(1)本発明化合物(I)					10mg
(1) the compound of this invention (1)					10 mg
(2)直打用微粒No. 209(富士化学社製) メタケイ酸アルミン酸マグネデンプン 乳糖	コシ	46.6mg 20% 3 0% 50%			
(2) pill-making powder No.209 (Fuji Chemical Co. Ltd. (DB 69-100-6621 magnesium metasilicate aluminate cornstarch lactose) sup	plied)		46.6 mg 20 % 30 % 50 %
(3)結晶セルロース					24. 0mg
(3) crystalline cellulose					24.0 mg
(4)カルボキシルメチルセルロース・カルシウ				4. 0mg	
(4) carboxymethylcellulose * cull シウ					4.0 mg
(5)ステアリン酸マグネシウム					0. 4mg
(5) magnesium stearate					0.4 mg

(1)、(3)および(4)はいずれも予め 100 メッシュの 篩に通す。

この(1)、(3)、(4)と(2)をそれぞれ乾燥して一定含水率にまで下げた後、上記の重量割合で混合機を用いて混合した。

この錠剤は、必要に応じて通常用いられる胃溶性フィルムコーティング剤(たとえば、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート)や食用性着色剤でコーティングしてもよい。

(1) (3) and (4) passes in each case to sieve of 100 mesh beforehand.

Drying this (1), (3), (4) with (2) respectively, after lowering to the fixed moisture content, it mixed with above-mentioned weight proportion making use of the mixer.

Adding (5) to mixed powder which all is made, quality equal short time (30 second) it mixed, pill-making did mixed powder and (pestle:6.3 mm diameter, 6.0 mmR), made tablets of 1 pill 85 mg.

As for this tablets, stomach-soluble film coating agent which according to need usually, is used (for example polyvinyl acetal diethyl amino acetate) and coating it is possible to do with food characteristic colorant.

製剤例2:カプセル剤		
Formulation Example 2:capsules		
(1)本発明化合物(I)		50g

(1) the compound of this invention (1)			50 g
(2)乳糖			935g
(2) lactose			935 g
(3)ステアリン酸マグ	ネ	ゥ	15g
(3) stearic acid magnet	ネ	ゥ	15 g
上記成分をそれぞれ秤量した後均一に混合し After	measured weight doing al	ove ment	tioned component

上記成分をそれぞれ秤量した後均一に混合し、 混合粉体をハードゼラチンカプセルに 200mg ず つ充填した。 After measured weight doing above-mentioned component respectively, it mixed uniform, mixed powder was filled 200 mg each in hard gelatin capsule.

製造例3:注射剤				
Production Example 3:injectable		,		
(1)本発明化合物()の塩i	酸塩		5mg
(1) the compound of this invention) aceta	te		5 mg
(2)ショ糖			10	0mg
(2) sucrose			100	mg
(3)生理食塩水				10ml
(3) physiological saline				10 ml

上記の混合液をメンブランフィルターで濾過後、 再び除菌濾過を行い、その濾過液を無菌的に パイアルに分注し、窒素ガスを充填した後、密 封して静脈内注射剤とした。

[0278]

【発明の効果】

本発明の化合物(I)およびその薬理学的に許容されうる塩は、ヒトを含む哺乳動物に対し優れたGPIIb/IIIa 拮抗作用を有し、経口投与が可能で、血中寿命が長く、かつ毒性が低く、副作用も少ない。

したがって、血栓性疾患等の予防・治療に非常 に有用である。 After filtering, to do sterile filtration again with membrane filter, in sterile aliquot to do filtrate in vial, after being filled, sealing up nitrogen gas, it designated above-mentioned mixed solution as intravenous injectable.

[0278]

[Effects of the Invention]

compound of this invention (I) and salt which can be allowed in its pharmacological has GPIIb/IIIaantagonist action which is superior vis-a-vis mammal whichincludes human, oral dosage is possible, blood lifetime is long, at thesame time toxicity is low, also side effect is little.

Therefore, it is very useful in thrombic disease or other prevention and treatment.